

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



Deutsch

E TOTAL COLUMN SE COLUM COMO CONTENTA DE LA MARCA COLUMNA CONTENTA DE LA COLUMNA COLUM

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. Februar 2001 (15.02.2001) (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/10823 A1

- (51) Internationale Patentkiassifikation?: C07C 257/18, C07D 295/18, 207/12, A61K 31/40, 31/4164, A61P 7/02, C07D 295/12, C07C 311/21, 311/46, C07D 233/54
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/07457
- (22) Internationales Anmeldedatum:

2. August 2000 (02.08.2000)

- (25) Einreichungssprache:
 - eröffentlichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache:
- (30) Angaben zur Priorität:
 199 37 494.5 7. August 1999 (07.08.1999) DE
 100 25 663.5 24. Mai 2000 (24.05.2000) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; D-55216 Ingelheim/Rhein (DE).
- (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RIES, Uwe [DE/DE]; Tannenstrasse 31, D-88400 Biberach (DE). PRIEPKE,

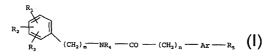
Henning (DE/DE); Birkenharder Strasse 11, D-88447 Warthausen (DE), HECKEL, Armin (DE/DE) Geototee Schol-Strasse 71, D-88400 Biberneh (DE), NAR, Herbert (DE/DE); Ulrika-Niko-Strasse 8, D-8840 Mittelbiberneh (DE), WENEN, Wolfgang (DE/DE); Kirschemey 27, D-88400 Biberneh (DE), STASEN, Jean, Marie (BE/DE); Berggrubenweg 11, D-88447 Warthausen (DE)

- (74) Anwalt: LAUDIEN, Dieter; Bochringer Ingelheim GmbH, B Patente, D-55216 Ingelheim/Rhein (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AB, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, GB, RB, VB, ZC, AC, HC, NC, RC, UC, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, H, UL, DI, LI, NI, SI, PI, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, IR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, ZU, AU, DU, SI, UZ, VI, VI, VZ, AZ, W.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SI, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, FT, SB), OAPI-Patent

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: CARBOXYLIC ACID AMIDES, THEIR PRODUCTION AND THEIR USE AS DRUGS

(54) Bezeichnung: CARBONSÄUREAMIDE, DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS ARZNEIMIT-



Abstract: The invention relates to carboxylic acid amides of formula (I), wherein R, to R, Ar, m and nare defined in Claim 1, wheir tautomers, their stereoisomers, their mixtures, their prodrugs and their salts, which exhibit valuable properties. The compounds of the above mentioned formula (I), wherein R, represents a cyano group, are valuable intermediates for the production of other groups of formula (I). The compounds of said formula (I), wherein R, represents one of the amidino groups mentioned in Claim I, whithit valuable pharmacological properties, especially an antifurm-botic property and a factor X-a-inhibitory property.

(ST) Zeasum mentionator, the variety of the production of the property of the

(57) Zasammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft Carbonsäureamide der allgemeinen Formel (I), in der R, bis R3, Az m und n wie im Anspruch I definiert sind, deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze, welche wertvolle Erigenschaften aufweisen. Die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel (I), in denen R, eine Cyanogruppe darstellt, stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) dar, und die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel (I), in denen R, eine der im Anspruch (I) erwähnten Amidinogruppen darstellt, weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine anüthrombodische Wirkung und eine Faktor Xa-inhibierende Wirkung.

SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

WO 01/10823 PCT/EP00/07457 - 1 -

Carbonsäureamide, deren Herstellung und deren Verwendung als Arzneimittel

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Carbonsäureamide der allgemeinen Formel

$$R_2$$
 R_3
 $(CH_2)_m$
 NR_4
 CO
 $(CH_2)_n$
 Ar
 R_5

deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische, deren Prodrugs, deren Derivate, die an Stelle einer Carboxygruppe eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe enthalten, und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle Eigenschaften aufweisen.

Die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen R. eine Cyanogruppe darstellt, stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar, und die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen R. eine der nachfolgenden Amidinogruppen darstellt, sowie deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische, deren Prodrugs, deren Derivate, die an Stelle einer Carboxygruppe eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe enthalten, und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Salze, und deren Stereoisomere weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine antithrombotische Wirkung und eine Faktor Xa-inhibierende Wirkung.

Gegenstand der vorliegenden Anmeldung sind somit die neuen Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sowie deren Herstellung, die die pharmakologisch wirksamen Verbindungen enthaltende Arzneimittel, deren Herstellung und Verwendung.

In der obigen allgemeinen Formel bedeutet

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und der andere Reste m oder n die Zahl 1.

Ar eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, C₁₋₃-Alkyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkoxy-, Phenyl-C₁₋₃-alkoxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-Alkyl)-aminogruppe substituierte Phenylen- oder Naphthylengruppe, wobei die Phenylengruppe durch ein weiteres Fluor-, Chloroder Bromatom oder durch eine weitere C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein kann.

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Thienylen-, Thiazolylen-, Pyridinylen-, Pyrimidinylen-, Pyrazinylen- oder Pyridazinylengruppe,

 R_1 eine gegebenenfalls durch eine Amino-, $C_{1,2}$ -Alkylamino-, Di- $(C_{1,2}$ -Alkyl)-amino-, Phenyl-, Naphthyl-, Heteroaryl- oder 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe substituierte $C_{1,3}$ -Alkyl-gruppe,

eine C_{1.7}-Cycloalkylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine Amino-, $C_{1.5}$ -Alkylamino-, $C_{5.7}$ -Cycloalkylamino- oder Phenyl- $C_{1.7}$ -alkylaminogruppe, die jeweils am Aminstickstoffatom durch eine Benzoyl- oder Phenylsulfonylgruppe oder durch eine gegebenenfalls im $C_{1.7}$ -Alkylteil durch eine Carboxygruppe substituierte $C_{1.7}$ -Alkyl- oder $C_{1.7}$ -Alkylcarbonylgruppe substituiert sein kann,

WO 01/10823 PCT/EP00/07457

eine gegebenenfalls durch eine $C_{1\cdot 1}$ -Alkylgruppe substituierte 4-bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonyl- oder Cycloalkyleniminosulfonvlgruppe.

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte Aminosulfonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituiert sein kann.

eine C_{1.7}-Alkoxy-, Phenyl-C_{1.7}-alkoxy-, Heteroaryloxy- oder Heteroaryloxy-C_{1.7}-alkoxygruppe, in der der Alkoxyteil jeweils in 2- oder 3-Stellung auch durch eine Amino-, C_{1.7}-Alkylaminooder Di-(C_{1.7}-Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann,

eine $C_{3,\gamma}$ -Cycloalkoxygruppe, wobei die Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung in einer $C_{5,\gamma}$ -Cycloalkoxygruppe durch eine -NH-Gruppe ersetzt sein kann, wobei die -NH-Gruppe

durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe, die in 2- oder 3-Stellung durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann, durch eine C₁₋₃-Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl- oder Arylsulfonylgruppe oder

durch Aminocarbonyl-, C_{1.3}-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C_{1.3}-Alkyl)-aminocarbonylgruppe, in denen jeweils das Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt ist, substituiert sein kann,

 R_2 ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine $C_{1\cdot 3}$ -Alkyl-, Hydroxy- oder $C_{1\cdot 3}$ -Alkoxygruppe,

R3 ein Wasserstoffatom oder eine C1.3-Alkylgruppe,

WO 01/10823 PCT/EP00/07457 - 4 -

R, ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe substituierte C,...-Alkylgruppe und

Rs eine Cyanogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C, -Alkylgruppen substituierte Amidinogruppe,

insbesondere jedoch, wenn m, n, Ar und R2 bis R5 wie vorstehend erwähnt definiert sind, bedeutet

R, eine gegebenenfalls durch eine Amino-, C1-3-Alkylamino-, Di-(C1-3-Alkyl)-amino-, Phenyl-, Naphthyl- oder Heteroarylgruppe substituierte C1-3-Alkylgruppe,

eine C, -- Cycloalkylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, C1-3-Alkyl- oder C1-3-Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe,

eine C1-3-Alkoxy-, Phenyl-C1-3-alkoxy-, Heteroaryloxy- oder Heteroaryloxy-C1-3-alkoxygruppe, in der der Alkoxyteil jeweils in 2- oder 3-Stellung auch durch eine Amino-, C1-3-Alkylaminooder Di-(C. -Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann,

eine C, -- Cycloalkoxygruppe, wobei die Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung in einer Cs-7-Cycloalkoxygruppe durch eine -NH-Gruppe ersetzt sein kann, wobei die -NH-Gruppe durch eine Arylcarbonyl- oder Arylsulfonylgruppe, durch eine C1-3-Alkylcarbonylgruppe, in welcher das Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt sein und der Alkanoylteil durch eine Amino-, C1-3-Alkylamino- oder Di-(C1-3-Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann, oder durch eine C1-3-Alkylgruppe, die in 2WO 01/10823 PCT/EP00/07457

- 5 -

oder 3-Stellung durch eine Amino-, $C_{1\cdot 3}$ -Alkylamino- oder Di- $(C_{1\cdot 3}$ -Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann,

insbesondere bedeutet

 R_1 eine durch eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe substituierte $C_{1,1}$ -Alkylgruppe,

eine Amino-, $C_{1.5}$ -Alkylamino-, $C_{5.7}$ -Cycloalkylamino- oder Phenyl- $C_{1.7}$ -alkylaminogruppe, die jeweils am Aminstickstoffatom durch eine Benzoyl- oder Phenylsulfonylgruppe oder durch eine gegebenenfalls im $C_{1.7}$ -Alkylteil durch eine Carboxygruppe substituierte $C_{1.7}$ -Alkyl- oder $C_{1.7}$ -Alkylcarbonylgruppe substituiert sein kann,

eine durch eine $C_{1,j}$ -Alkylgruppe substituierte 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine C_{1.7}-Alkylgruppe substituierte 4-bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminosulfonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte Aminosulfonylgruppe,

eine Aminosulfonylphenylgruppe,

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, C_{1.3}-Alkyl- oder C_{1.3}-Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, C_{1.3}-Alkyloder C_{1.3}-Alkoxygruppe substituiert ist,

eine $C_{3,\gamma}$ -Cycloalkoxygruppe, wobei die Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung in einer $C_{5,\gamma}$ -Cycloalkoxygruppe durch eine -NH-Gruppe ersetzt ist, wobei die -NH-Gruppe

durch eine Aminocarbonyl-, C_{1.3}-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C_{1.3}-Alkyl) -aminocarbonylgruppe, in denen jeweils das Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt ist, substituiert ist.

Unter den vorstehend erwähnten Heteroarylgruppen ist eine gegebenenfalls durch eine $C_{1.3}$ -Alkylgruppe substituierte 5-gliedriqe Heteroarylgruppe, die im heteroaromatischen Teil

eine gegebenenfalls durch eine C_{1.3}-Alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom,

eine gegebenenfalls durch eine $C_{1.3}$ -Alkylgruppe substituierte Iminogruppe und ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom.

eine gegebenenfalls durch eine $C_{1\cdot,1}$ -Alkylgruppe substituierte Iminogruppe und zwei Stickstoffatome oder

ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und zwei Stickstoffatome enthält.

oder eine gegebenenfalls durch eine $C_{1\cdot 3}$ -Alkylgruppe substituierte 6-gliedrige Heteroarylengruppe, die im heteroaromatischen Teil

ein oder zwei Stickstoffatome enthält,

zu verstehen.

Außerdem können die bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Carboxygruppen durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe oder durch eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe ersetzt sein oder

- 7 -

die bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Amino- und Iminogruppen durch einen in vivo abspaltbaren Rest substituiert sein. Derartige Gruppen werden beispielsweise in der WO 98/46576 und von N.M. Nielsen et al. in International Journal of Pharmaceutics 39, 75-85 (1987) beschrieben.

Unter einer in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe ist beispielsweise eine Hydroxmethylgruppe, eine mit einem Alkohol veresterte Carboxygruppe, in der der alkoholische Teil vorzugsweise ein C1-6-Alkanol, ein Phenyl-C1-1-alkanol, ein C_{3-9} -Cycloalkanol, wobei ein C_{5-8} -Cycloalkanol zusätzlich durch ein oder zwei C1-3-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein Cs.e-Cycloalkanol, in dem eine Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom oder durch eine gegebenenfalls durch eine C,.3-Alkyl-, Phenyl-C,-3-alkyl-, Phenyl-C,-3-alkoxycarbonyl- oder C2-6-Alkanoylgruppe substituierte Iminogruppe ersetzt ist und der Cycloalkanolteil zusätzlich durch ein oder zwei C1-1-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein C4-7-Cycloalkenol, ein C3.5-Alkenol, ein Phenyl-C3.5-alkenol, ein C3.5-Alkinol oder Phenyl- C1-5-alkinol mit der Maßgabe, daß keine Bindung an das Sauerstoffatom von einem Kohlenstoffatom ausgeht, welches eine Doppel- oder Dreifachbindung trägt, ein C3-8-Cycloalkyl-C,,,-alkanol, ein Bicycloalkanol mit insgesamt 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, das im Bicycloalkylteil zusätzlich durch eine oder zwei C_{i-3} -Alkylgruppen substituiert sein kann, ein 1,3-Dihydro-3-oxo-1-isobenzfuranol oder ein Alkohol der Formel

in dem

 R_a eine $C_{1-\delta}-Alkyl-$, $C_{5-7}-Cycloalkyl-$, Phenyl- oder Phenyl- $C_{1-3}-alkylgruppe$,

 R_b ein Wasserstoffatom, eine $C_{1.3}$ -Alkyl-, $C_{5.7}$ -Cycloalkyl- oder Phenylgruppe und

R_c ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₃-Alkylgruppe darstellen,

unter einer unter physiologischen Bedingungen negativ geladenen Gruppe wie eine Tetrazol-5-yl-, Phenylcarbonylaminocarbonyl-, Trifluormethylcarbonylaminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkylsulfonylamino-, Phenylsulfonylamino-, Benzylsulfonylamino-, Trifluormethylsulfonylamino-, C₁₋₄-Alkylsulfonylaminocarbonyl-, Phenylsulfonylaminocarbonyl-, Benzylsulfonylaminocarbonyl- oder Perfluor-C₁₋₄-alkylsulfonylaminocarbonylgruppe

und unter einem von einer Imino- oder Aminogruppe in-vivo abspaltbaren Rest beispielsweise eine Hydroxygruppe, eine Acylgruppe wie eine gegebenenfalls durch Fluor-, Chlor-, Bromoder Jodatome, durch C1-3-Alkyl- oder C1-3-Alkoxygruppen monooder disubstituierte Benzoylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, eine Pyridinoylgruppe oder eine C,,,6-Alkanoylgruppe wie die Formyl-, Acetyl-, Propionyl-, Butanoyl-, Pentanoyl- oder Hexanoylgruppe, eine 3,3,3-Trichlorpropionyl- oder Allyloxycarbonylgruppe, eine C_{1-16} -Alkoxycarbonyl- oder C_{1-16} -Alkylcarbonyloxygruppe, in denen Wasserstoffatome ganz oder teilweise durch Fluor- oder Chloratome ersetzt sein können, wie die Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Propoxycarbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, Butoxycarbonyl-, tert. Butoxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Hexoxycarbonyl-, Octyloxycarbonyl-, Nonyloxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Undecyloxycarbonyl-, Dodecyloxycarbonyl-, Hexadecyloxycarbonyl-, Methylcarbonyloxy-, Ethylcarbonyloxy-, 2,2,2-Trichlorethylcarbonyloxy-, Propylcarbonyloxy-, Isopropylcarbonyloxy-, Butylcarbonyloxy-, tert.Butylcarbonyloxy-, Pentylcarbonvloxy-, Hexylcarbonyloxy-, Octylcarbonyloxy-, Nonylcarbonyloxy-, Decylcarbonyloxy-, Undecylcarbonyloxy-, Dodecylcarbonyloxy- oder Hexadecylcarbonyloxygruppe, eine Phenyl-C1-6-alkoxycarbonylgruppe wie die Benzyloxycarbonyl-, Phenylethoxycarbonyl- oder Phenylpropoxycarbonylgruppe, eine 3-Amino-propionylgruppe, in der die Aminogruppe durch C1-6-Alkyl- oder C1-7-Cycloalkylgruppen mono- oder disubstituiert und die Substituenten gleich oder verschieden sein können, eine C1-3-Alkylsulfonyl-

- 9 -

 $C_{2.4}$ -alkoxycarbonyl-, $C_{1.9}$ -Alkoxy- $C_{2.4}$ -alkoxy- $C_{2.4}$ -alkoxycarbonyl-, R_a -CO-O-(R_b CR_c)-O-CO-, $C_{1.4}$ -Alkyl-CO-NH-(R_c CR_c)-O-CO- oder $C_{1.4}$ -Alkyl-CO-O-(R_b CR_c)-(R_b CR_c)-O-CO-Gruppe, in denen R_a bis R_c wie vorstehend erwähnt definiert sind.

 R_d und R_e , die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome oder $C_{1,1}$ -Alkylgruppen darstellen,

zu verstehen.

Desweiteren schließen die bei der Definition der vorstehend erwähnten gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, auch deren verzweigte Isomere wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.Butyl-, Isobutylgruppe etc. ein.

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und der andere Reste m oder n die Zahl 1.

Ar eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Hydroxy-, Methoxy- oder Benzyloxygruppe substitiuierte Phenylengruppe, welche durch eine weitere Methylgruppe substituiert sein kann,

 R_1 eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine durch eine Dimethylamino-, Pyrrolidino- oder Imidazolylgruppe substituierte Methylgruppe, wobei der Imidazolylteil durch eine Methylgruppe substituiert sein kann, eine Amino-, C₁₋₅-Alkylamino-, Cyclopentylamino- oder Benzylaminogruppe, die am Aminstickstoffatom durch eine Carboxy-C₁₋₂-alkyl-, C₁₋₃-Alkoxycarbonyl-C₁₋₂-alkyl-, Carboxy-C₁₋₂-alkylcarbonyl- oder C₁₋₃-Alkoxycarbonyl-C₁₋₂-alkylcarbonylgruppe substituiert sein kann,

eine Benzoylamino- oder Phenylsulfonylaminogruppe,

eine Cyclopropylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl-, Pyrrolidinosulfonyloder Piperidinosulfonylgruppe,

eine $C_{1,1}$ -Alkoxygruppe, in der der Alkoxyteil jeweils in 2- oder 3-Stellung durch eine Amino-, $C_{1,1}$ -Alkylamino- oder Di-($C_{1,1}$ -Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann,

eine Phenyl-C1-3-alkoxy- oder Pyridinyloxygruppe,

eine $C_{s,\gamma}$ -Cycloalkoxygruppe, in der die Methylengruppe in 3-oder 4-Stellung durch eine -NH-Gruppe ersetzt sein kann, wobei die -NH-Gruppe

durch eine C1-3-Alkyl- oder C2-3-Alkanoylgruppe,

durch eine C₂₋₃-Alkanoyl- oder Aminocarbonylgruppe, in der jeweils das Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt ist, substituiert sein kann,

 R_2 ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Methyl-, Hydroxy- oder Methoxygruppe,

R3 ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

 R_4 ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Carboxy- oder $C_{1\cdot 3}$ -Alkoxycarbonylgruppe substituierte Methyloder Ethylgruppe und

 R_{S} eine Cyanogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine $C_{\text{1-6}}\text{-Alkoxycarbonyl-}$ oder Benzoylgruppe substituierte Amidinogruppe bedeuten,

deren Isomere und deren Salze.

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel I, sind diejenigen, in denen

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch eine Methyl-, Hydroxy-, Methoxyoder Benzyloxygruppe substituierte Phenylengruppe,

 R_1 eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, $C_{1,3}$ -Alkyl- oder $C_{1,3}$ -Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, $C_{1,3}$ -Alkyl- oder $C_{1,3}$ -Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine Cyclopropylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist, oder eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl- oder Pyrrolidinosul-fonylgruppe,

 \mathbf{R}_{2} ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder eine Methylgruppe,

WO 01/10823 PCT/EP00/07457

- 12 -

R, ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

R, ein Wasserstoffmatom oder eine durch eine Carboxy-, Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonylgruppe substituierte Methyloder Ethylgruppe und

R, eine gegebenenfalls durch eine C, -Alkoxycarbonyl- oder Benzoylgruppe substituierte Amidinogruppe bedeuten,

deren Isomere und deren Salze.

Beispielsweise seien folgende bevorzugte Verbindungen erwähnt:

- (a) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,
- (b) 2-(2-Benzyloxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]acetamid.
- (c) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid.
- (d) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-carboxy-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,
- (e) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(piperidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und
- (f) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-aminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid,

in denen die Amidinogruppe zusätzlich durch eine C,.6-Alkoxycarbonyl- oder Benzoylgruppe substituiert sein kann, und deren Salze.

Erfindungsgemäß erhält man die Verbindungen der allgemeinen Formel I nach an sich bekannten Verfahren, beispielsweise nach folgenden Verfahren:

a) Acylierung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c} R_{2} \\ \\ R_{3} \end{array} \qquad \begin{array}{c} (CH_{2}) \\ \\ \hline \end{array} \qquad NR_{4} - H \end{array} \qquad (II) \, ,$$

in der

 $R_{\rm i}$ bis $R_{\rm i}$ und m wie eingangs erwähnt definiert sind, mit einer Carbonsäure der allgemeinen Formel

$$HO \longrightarrow CO \longrightarrow (CH_2)_n \longrightarrow Ar \longrightarrow R_5$$
 (III),

in der

Ar, R_s und n wie eingangs erwähnt definiert sind, oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten.

Die Acylierung wird zweckmäßigerweise mit einem entsprechenden Halogenid oder Anhydrid in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Ether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol, Toluol, Acetonitril oder Sulfolan gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 160°C, durchgeführt.

Die Acylierung kann jedoch auch mit der freien Säure gegebenenfalls in Gegenwart eines die Säure aktivierenden Mittels oder eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Chlorwasserstoff, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodi-

imid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder N,N'-Thionyldiimidazol oder Triphenyl-phosphin/Tetrachlorkohlenstoff, bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 160°C, durchgeführt werden.

b) Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R_s eine Amidinogruppe, die durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituiert sein kann:

Umsetzung einer gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{2} \xrightarrow{R_{1}} (CH_{2})_{m} \longrightarrow NR_{4} \longrightarrow CO \longrightarrow (CH_{2})_{n} \longrightarrow Ar \longrightarrow C(NH) - Z_{1}$$
 (IV)

in der

 R_1 bis R_4 , Ar und n wie eingangs erwähnt definiert sind und Z_1 eine Alkoxy- oder Aralkoxygruppe wie die Methoxy-, Ethoxy-, n-Propoxy-, Isopropoxy- oder Benzyloxygruppe oder eine Alkylthio- oder Aralkylthiogruppe wie die Methylthio-, Ethylthio-, n-Propylthio- oder Benzylthiogruppe darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H - R_6NR_7$$
 , (V)

in der

 R_{ϵ} und R_{γ} , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe bedeuten, oder mit dessen Salzen.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Tetrahydrofuran oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei TempeWO 01/10823 PCT/EP00/07457

- 15 -

raturen zwischen 0 und 80°C, mit einem Amin der allgemeinen Formel V oder mit einem entsprechenden Säureadditionssalz wie beispielsweise Ammoniumcarbonat oder Ammoniumacetat durchgeführt.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel IV erhält man beispielsweise durch Umsetzung einer entsprechenden Cyanoverbindung mit einem entsprechenden Alkohol wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol oder Benzylalkohol in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder durch Umsetzung eines entsprechenden Amids mit einem Trialkyloxoniumsalz wie Triethyloxonium-tetrafluorborat in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei 20°C, oder eines entsprechenden Nitrils mit Schwefelwasserstoff zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Pyridin oder Dimethylformamid und in Gegenwart einer Base wie Triethylamin und anschließender Alkylierung des gebildeten Thioamids mit einem entsprechenden Alkyl- oder Aralkylhalogenid.

Erhält man erfindungsgemäß eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino- oder Iminogruppe enthält, so kann diese anschließend mit einem entsprechenden Acylderivat in eine entsprechende Acylverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden und/oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine veresterte Carboxygruppe enthält, so kann diese mittels Hydrolyse in eine entsprechende Carbonsäure der allgemeinen Formel I übergeführt werden und/oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxygruppe enthält, so kann diese anschließend mittels Veresterung in einen entsprechenden Ester übergeführt werden.

Die anschließende Acylierung wird zweckmäßigerweise mit einem entsprechenden Halogenid oder Anhydrid in einem Lösungsmittel

wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Ether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol, Toluol, Acetonitril oder Sulfolan gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 160°C, durchgeführt. Diese kann jedoch auch mit der freien Säure gegebenenfalls in Gegenwart eines die Säure aktivierenden Mittels oder eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Chlorwasserstoff, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder N,N'-Thionyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 160°C, durchgeführt werden.

Die nachträgliche Hydrolyse wird zweckmäßigerweise entweder in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Trichloressigsäure, Trifluoressigsäure oder deren Gemischen oder in Gegenwart einer Base wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid in einem geeigneten Lösungsmittel wie Wasser, Wasser/Methanol, Wasser/Ethanol, Wasser/Isopropanol, Methanol, Ethanol, Wasser/Tetrahydrofuran oder Wasser/Dioxan und die anschließende Decarboxylierung in Gegenwart einer Säure wie vorstehend beschrieben bei Temperaturen zwischen -10 und 120°C, z.B. bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, durcheeführt.

Die nachträgliche Veresterung wird mit einem entsprechenden Alkohol zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan, vorzugsweise jedoch in einem Überschuß des eingesetzten Alkohols, gegebenenfalls in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder in

Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Salzsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N, N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N, N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N,N'-Carbonyldiimidazol- oder N, N'-Thionyldiimidazol, Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff oder Triphenylphosphin/Azodicarbonsäurediethylester gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Kaliumcarbonat, N-Ethyl-diisopropylamin oder N, N-Dimethylamino-pyridin zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, oder mit einem entsprechenden Halogenid in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid oder Aceton gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie Natrium- oder Kaliumiodid und vorzugsweise in Gegenwart einer Base wie Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat oder in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie N-Ethyl-diisopropylamin oder N-Methyl-morpholin, welche gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, oder gegebenenfalls in Gegenwart von Silberkarbonat oder Silberoxid bei Temperaturen zwischen -30 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 80°C, durchgeführt.

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenenfalls vorhandene reaktive Gruppen wie Hydroxy-, Carboxy-, Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppen während der Umsetzung durch übliche Schutzgruppen geschützt werden, welche nach der Umsetzung wieder abgespalten werden.

Beispielsweise kommt als Schutzrest für eine Hydroxygruppe die Methoxy-, Benzyloxy-, Trimethylsilyl-, Acetyl-, Benzoyl-, tert.Butyl-, Trityl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe,

als Schutzreste für eine Carboxylgruppe die Trimethylsilyl-, Methyl-, Ethyl-, tert.Butyl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe und als Schutzrest für eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe die Acetyl-, Trifluoracetyl-, Benzoyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl- oder 2,4-Dimethoxybenzylgruppe und für die Aminogruppe zusätzlich die Phthalylgruppe in Betracht.

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem wäßrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser, Isopropanol/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid oder mittels Etherspaltung, z.B. in Gegenwart von Jodtrimethylsilan, bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 50°C.

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxycarbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester, Dimethylformamid, Dimethylformamid/Aceton oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar.

Die Abspaltung einer Methoxybenzylgruppe kann auch in Gegenwart eines Oxidationsmittels wie Cer(IV) ammoniumnitrat in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Acetonitril oder Acetonitril/Wasser bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, erfolgen.

Die Abspaltung einer Methoxy erfolgt zweckmäßigerweise in Gegenwart Bortribromid in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid bei Temperaturen zwischen -35 und -25°C. WO 01/10823 PCT/EP00/07457

- 19 -

Die Abspaltung eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

Die Abspaltung eines tert.Butyl- oder tert.Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Dioxan oder Ether.

Die Abspaltung eines Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C.

Die Abspaltung eines Allyloxycarbonylrestes erfolgt durch Behandlung mit einer katalytischen Menge Tetrakis-(triphenylphosphin)-palladium(O) vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Tetrahydrofuran und vorzugsweise in Gegenwart eines Überschusses von einer Base wie Morpholin oder 1,3-Dimedon bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur und unter Inertgas, oder durch Behandlung mit einer katalytischen Menge von Tris-(triphenylphosphin)-rhodium(I)-chlorid in einem Lösungsmittel wie wässrigem Ethanol und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie 1,4-Diazabicyclo-{2.2.2} octan bei Temperaturen zwischen 20 und 70°C.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II bis V, welche teilweise literaturbekannt sind, erhält man nach literaturbekannten Verfahren, desweiteren wird ihre Herstellung in den Beispielen beschrieben.

Die Chemie der Verbindungen der allgemeinen Formel II wird beispielsweise von Schröter in Stickstoffverbindungen II, Seiten 341-730, Methoden der organischen Chemie (Houben-Weyl), 4. Auflage, Verlag Thieme, Stuttgart 1957, und die der allgeWO 01/10823 PCT/EP00/07457

- 20 -

meinen Formel III von J.F. Hartwig in Angew. Chem. 110, 2154-2157 (1998) beschrieben.

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden.

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestes 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalisch-chemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umsetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsäure oder Dibenzoylweinsäure, Di-o-Tolylweinsäure, Apfelsäure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+) - oder (-) -Menthol und als optisch aktiver

Acylrest in Amiden beispielsweise der (+) - oder (-) -Menthyloxycarbonylrest in Betracht.

Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls anschließend in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren Salze wertvolle Eigenschaften auf. So stellen die Verbindungen der allgemeinen Formel I. in denen Rs eine Cyanogruppe darstellt, wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar, und die Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen R, eine der eingangs erwähnten Amidinogruppen darstellt, sowie deren Tautomeren, deren Stereoisomeren und deren physiologisch verträglichen Salze weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine antithrombotische Wirkung, welche vorzugsweise auf einer Thrombin oder Faktor Xa beeinflussenden Wirkung beruht, beispielsweise auf einer thrombinhemmenden oder Faktor Xa-hemmenden Wirkung, auf einer die aPTT-Zeit verlängernden Wirkung und auf einer Hemmwirkung auf verwandte Serinproteasen wie z. B. Trypsin, Urokinase Faktor VIIa, Faktor IX, Faktor XI und Faktor XII.

Beispielsweise wurden die Verbindungen

A = 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid,

B = 2-(2-Benzyloxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]acetamid-hydrochlorid.

C = 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid,

 $\label{eq:def:D} $$D = 2 - (2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl) -N-(2-carboxy-ethyl) -N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl] -acetamid-hydrochlorid$

E = 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(piperidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid und

F = 2 - (5 - Carbamimidoyl - 2 - hydroxy - phenyl) - N - [3 - methyl - 4 - (2 - aminosulfonyl - phenyl) - acetamid - hydrochlorid,

auf ihre Wirkung auf die Hemmung des Faktors Xa wie folgt untersucht:

Methodik: Enzymkinetische Messung mit chromogenem Substrat. Die durch humanen Faktor Xa aus dem farblosen chromogenen Substrat freigesetzte Menge anp-Nitroanilin (pNA) wird photometrisch bei 405 nm bestimmt. Sie ist proportional der Aktivität des eingesetzten Enzyms. Die Hemmung der Enzymaktivität durch die Testsubstanz (bezogen auf die Lösungsmittelkontrolle) wird bei verschiedenen Testsubstanz-Konzentrationen ermittelt und hieraus die IC₅₀ berechnet als dieje-

nige Konzentration, die den eingesetzten Faktor Xa um 50 % hemmt.

Material:

Tris(hydroxymethyl)-aminomethan-Puffer (100 mMol) und Natriumchlorid (150 mMol), pH 8.0

Faktor Xa (Roche), Spez. Aktivität: 10 U/0.5 ml, Endkonzentration: 0.175 U/ml pro Reaktionsansatz

Substrat Chromozym X (Roche), Endkonzentration: 200 $\mu Mol/1$ pro Reaktionsansatz

Testsubstanz: Endkonzentration 100, 30, 10, 3, 1, 0.3, 0.1, 0.03, 0.01, 0.003, 0.01, 0.003, 0.001 µMol/l

Durchführung: 10 µl einer 23.5-fach konzentrierteren Ausgangslösung der Testsubstanz bzw. Lösungsmittel (Kontrolle), 175 µl Tris(hydroxymethyl)-aminomethan-Puffer und 25 µl Faktor Xa-Gebrauchslösung von 1.65 U/ml werden 10 Minuten bei 37°C inkubiert. Nach Zugabe von 25 µl Chromozym X-Gebrauchslösung (1.88 µMol/1) wird die Probe im Photometer (SpectraMax 250) bei 405 nm für 150 Sekunden bei 37°C gemessen.

Auswertung:

- 1. Ermittlung der maximalen Zunahme (deltaOD/Minuten) über 3 Messpunkte.
- 2. Ermittlung der %-Hemmung bezogen auf die Lösungsmittelkontrolle.
- 3. Erstellen einer Dosiswirkungskurve (%-Hemmung vs Substanz-konzentration).

4. Ermittlung der IC_{50} durch Interpolation des X-Wertes (Substanzkonzentration) der Dosiswirkungskurve bei Y = 50 % Hemmung.

Die nachfolgende Tabelle enthält die gefundenen Werte:

Substanz	Hemmung des Faktors Xa $(IC_{50} \text{ in } \mu M)$
	(1050 111 μ1-1)
A	0.030
В	0.680
c ·	0.120
D	0.850
E	0.085
F	0.260

Die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen sind gut verträglich, da bei therapeutischen Dosen keine toxischen Nebenwirkungen beobachtet werden konnten.

Aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften eignen sich die neuen Verbindungen und deren physiologisch verträglichen Salze zur Vorbeugung und Behandlung venöser und arterieller thrombotischer Erkrankungen, wie zum Beispiel der Behandlung von tiefen Beinvenen-Thrombosen, der Verhinderung von Reocclusionen nach Bypass-Operationen oder Angioplastie (PT(C)A), sowie der Occlusion bei peripheren arteriellen Erkrankungen wie Lungenembolie, der disseminierten intravaskulären Gerinnung, der Prophylaxe der Koronarthrombose, der Prophylaxe des Schlaganfalls und der Verhinderung der Occlusion von Shunts. Zusätzlich sind die erfindungsgemäßen Verbindungen zur antithrombotischen Unterstützung bei einer thrombolytischen Behandlung, wie zum Beispiel mit rt-PA oder Streptokinase, zur Verhinderung der Langzeitrestenose nach PT(C)A, zur Verhinderung der Metastasierung und des Wachstums von koagulationsabhängigen Tumoren und von fibrinabhängigen Entzündungsprozessen, z.B. bei der Behandlung der pulmonaren Fibrosis, geeignet.

WO 01/10823 PCT/EP00/07457

- 25 -

Die zur Erzielung einer entsprechenden Wirkung erforderliche Dosierung beträgt zweckmäßigerweise bei intravenöser Gabe 0,1 bis 30 mg/kg, vorzugsweise 0,3 bis 10 mg/kg, und bei oraler Gabe 0,1 bis 50 mg/kg, vorzugsweise 0,3 bis 30 mg/kg, jeweils 1 bis 4 x täglich. Hierzu lassen sich die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der Formel I, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, zusammen mit einem oder mehreren inerten üblichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen oder Zäpfchen einarbeiten.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

Beispiel 1

2-(3-Carbamimidoyl-phenyl)-N-[2-chlor-5-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyll-acetamid-hydrochlorid

a. 1-(4-Chlor-3-nitro-phenyl)-cyclopropancarbonsäure
350 ml rauchende Salpetersäure werden bei -25 bis -30°C portionsweise mit 50.0 g (0.21 Mol) 1-(4-Chlor-phenyl)-cyclopropancarbonsäure versetzt. Nach beendeter Zugabe wird noch 15
Minuten bei -25°C gerührt und anschließend auf Eis gegossen.
Die ausgefallene Substanz wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen
und getrocknet.

Ausbeute: 58.5 q (95 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.43 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol = 9.5:0.5)

b. 5-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-2-chlor-nitro-

2.4 g (0.01 Mol) 1-(4-Chlor-3-nitro-phenyl)-cyclopropancarbon-säure werden in 25 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe von 3.2 g (0.01 Mol) O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat, 1.1 ml (0.01 Mol) N-Methyl-morpholin und 1.0 ml (0.012 Mol) Pyrrolidin 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Solvens wird abdestilliert, der Rückstand auf Eiswasser gegossen, mit Ammoniak alkalisch gestellt und mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird getrocknet und eingedampft.

Ausbeute: 2.5 g (85 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.18 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester = 1:1)

c. 5-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-2-chlor-anilin
1.8 g (8.14 mMol) 5-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-2-chlor-nitrobenzol werden in 30 ml Essigester und 30 ml
Ethanol gelöst und nach Zugabe von 0.8 g Palladium auf Aktivkohle (10%ig) 3 Stunden bei Raumtemperatur mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft.

```
Ausbeute: 2.0 g (92.8 % der Theorie),
Rf-Wert: 0.24 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Ammoniak =
1:1:0.01)
C14H17ClN2O (264.75)
Massenspektrum: M^* = 264/6 (C1)
d. 2-(3-Cyano-phenyl)-N-[2-chlor-5-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbo-
nvl)-cyclopropvl)-phenvll-acetamid
Hergestellt analog Beispiel 1b aus 5-[1-(Pyrrolidin-1-yl-car-
bonyl)-cyclopropyl]-2-chlor-anilin, O-(Benzotriazol-1-vl)-
N, N, N', N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat, N-Methyl-morpho-
lin und 3-Cyanophenylessigsäure in Dimethylformamid.
Ausbeute: 43 % der Theorie.
Rf-Wert: 0.21 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester = 1:2)
e. 2-(3-Carbamimidovl-phenyl)-N-[2-chlor-5-(1-(pyrrolidin-
1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyll-acetamid-hydrochlorid
400 mg (0.1 mMol) 2-(3-Cyano-phenyl)-N-[2-chlor-5-(1-(pyrro-
lidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid werden in
60 ml gesättigter ethanolischer Salzsäure gelöst und 17 Stun-
den bei Raumtemperatur gerührt. Das Solvens wird abdestil-
liert, der Rückstand in 50 ml absolutem Ethanol gelöst und mit
1.5 q (15.6 mMol) Ammoniumcarbonat versetzt. Nach 22 Stunden
bei Raumtemperatur wird zur Trockene eingedampft. Der Rück-
stand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylen-
```

4:1:0.01) $C_{23}H_{25}ClN_4O_2 \times HC1 \quad (424.94/461.4)$ Massenspektrum: $(M+H)^* = 425/7 \quad (C1)$

Ausbeute: 50 mg (11 % der Theorie).

chlorid/Methanol/Eisessig (9:1:0.01) eluiert wird.

Rf-Wert: 0.59 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Ammoniak =

- 28 -

Beispiel 2

3-Carbamimidoyl-N-[3-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-benzyll-benzamid-hydrochlorid

a. 1-(3-Brom-phenyl)-1-cyclopropan-nitril

25 g (0.13 Mol) 3-Brom-benzylcyanid werden in 32 ml (0.38 Mol) 1-Brom-2-chlor-ethan aufgenommen und mit 0.6 g (2.6 mMol) Benzyltriethylammoniumchlorid versetzt. Anschließend wird eine Lösung von 105.8 g (2.65 Mol) Natriumhydroxid in 106 ml Wasser bei 10 bis 25°C zugetropft. Nach 20 Stunden bei 55°C wird die Reaktionslösung auf Eiswasser gegossen und mit Essigester extrahiert. Die organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird mit Petrolether verrieben, abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 19.3 g (68 % der Theorie), Rf-Wert: 0.69 (Petrolether/Essigester = 4:1)

b. 1-(3-Brom-phenyl)-cyclopropancarbonsäure

7.6 g (0.135 Mol) Kaliumhydroxid werden in 60 ml Ethylenglykol gelöst, portionsweise mit 10.0 g (0.045 Mol) 1-(3-Brom-phenyl)-1-cyclopropan-nitril versetzt und nach Zugabe von 30 ml Wasser 4.5 Stunden auf 140°C erhitzt. Nach Abkühlung wird auf 600 ml Eiswasser gegossen und mit Ether extrahiert. Die wässrige Phase wird auf Eis/konz. Salzsäure gegossen, das ausgefallene Produkt abgesaugt und getrocknet.
Ausbeute: 10.1 g (93 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.85 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Eisessig = 1:1:0.01)

c. 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyll-brom-henzol
Hergestellt analog Beispiel 1b aus 1-(3-Brom-phenyl)-cyclopropancarbonsäure, Pyrrolidin, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'tetramethyluroniumtetrafluorborat und N-Methyl-morpholin in
Tetrahydrofuran.

Ausbeute: 98 % der Theorie.

Rf-Wert: 0.55 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Eisessig = 1:1:0.01)

d. 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-benzonitril
6 g (20.4 mMol) 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]brom-benzol werden in 25 ml Dimethylformamid gelöst und nach
Zugabe von 2.7 g (30.6 mMol) Kupfer-I-cyanid, 0.3 g
(0.216 mMol) Tetrakis-triphenylphosphin-palladium-(0) und 5 g
Aluminiumoxid 30 Stunden bei 140°C gerührt. Das unlösliche
Material wird abfiltriert und die Lösung eingedampft. Der
Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit
Cyclohexan/Essigester (1:2) eluiert wird.
Ausbeute: 1.8 g (36 % der Theorie),
Rf-Wert: 0.32 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Eisessig =
1:1:0.01)

e. 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyll-benzylamin

1.8 g (7.5 mMol) 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]benzonitril werden in 50 ml methanolischem Ammoniak unter Zugabe von 300 mg Raney-Nickel 3 Stunden bei 70°C mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wird vom Katalysator abfiltriert
und eingedampft.

Ausbeute: 1.8 g (98 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.94 (Kieselgel; Methylenchlorid /Methanol/Ammoniak = 4:1:0.01)

f. 3-Cyano-N-[3-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)benzyll-benzamid

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-benzylamin, 3-Cyanobenzoesäure, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetra-fluorborat und N-Methyl-morphoelin in Tetrahydrofuran.

Ausbeute: 96 % der Theorie,
Rf-Wert: 0.56 (Kieselgel; Essigester/Ethanol = 9:1)

WO 01/10823 PCT/EP00/07457

- 30 -

```
g. 3-Carbamimidoyl-N-[3-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclo-propyl)-benzyll-benzamid-hydrochlorid
```

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-[3-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-benzyl]-benzamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 58 % der Theorie,

 R_f -Wert: 0.19 (Reversed Phase RP 8; 5%ige Natriumchlorid-Lösung/Methanol = 1:1)

 $C_{23}H_{26}N_4O_2 \times HCl (390.48/426.95)$ Massenspektrum: $(M+H)^+ = 39$

 $(M-H+HC1)^{-} = 425/7$ (C1)

Analog Beispiel 2 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclo-propyl)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 68 % der Theorie,

 $C_{23}H_{26}N_4O_2 \times HCl (390.48/426.95)$

Massenspektrum: (M+H) = 391

 $(M+2H)^{**} = 196$

(2) 5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 34% der Theorie.

 R_t -Wert: 0.1 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 1:1)

 $C_{21}H_{24}N_4O_3 \times HCl (380.46/416.91)$

Massenspektrum: $(M+H)^* = 381$

 $(M-H)^{-} = 379$

- 31 -

Beispiel 3

2-(5-Carbamimidovl-2-hydroxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyll-acetamid-hydrochlorid

a. 5-Cyano-2-methoxy-phenylessigsäure

Hergestellt analog Beispiel 2d aus 5-Brom-2-methoxy-phenylessigsäure, Kupfer-I-cyanid, Tetrakis-triphenylphosphin-palladium-(0) und Aluminiumoxid in Dimethylformamid. Ausbeute: 37 % der Theorie,

R.-Wert: 0.26 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Eisessig = 1:1:0.01)

10 ml Dimethylformamid gelöst und nach Zugabe von 0.5 g

b. 2-(5-Cvano-2-methoxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyll-acetamid 0.6 g (3.3 mMol) 5-Cyano-2-methoxy-phenylessigsäure werden in

(3.3 mMol) N.N-Carbonyldiimidazol 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 0.8 g (3.3 mMol) 5-(Pvrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-2-methyl-anilin zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 4 Stunden bei 80°C gerührt, auf Raumtemperatur abgekühlt, mit Eiswasser versetzt, mit Ammoniak alkalisch gestellt und mehrfach mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Cyclohexan/Essigester (7:3) eluiert wird.

Ausbeute: 73 % der Theorie,

R,-Wert: 0.30 (Kieselgel; Essigester)

c. 2-(5-Cvano-2-hydroxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyll-acetamid 0.7 g (1.67 mMol) 2-(5-Cyano-2-methoxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid werden in 35 ml Methylenchlorid gelöst und bei -35 bis -25°C

tropfenweise mit 10 ml einer 1-molaren Lösung von Bortribromid in Methylenchlorid (10 mMol) versetzt. Nach 1-stündigem Rühren

bei 20°C wird zunächst mit Eis versetzt, anschließend werden

- 32 -

20 ml 2N Salzsäure zugegeben. Die wäßrige Phase wird mehrfach mit Methylenchlorid extrahiert, die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenchlorid/-Ethanol (100:1) eluiert wird.

Ausbeute: 81 % der Theorie,

R_f-Wert: 0.14 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 49:1)

d. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyll-acetamid-hydrochlorid Hergestellt analog Beispiel 1e aus 2-(5-Cyano-2-hydroxy-phenyl) -N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)phenyll-acetamid, und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol. Ausbeute: 80 % der Theorie.

Rf-Wert: 0.39 (Kieselgel: Methylenchlorid/Methanol/Eisessig = 4:1:0.01)

 $C_{24}H_{28}N_4O_3 \times HCl (420.51/456.98)$ Massenspektrum: (M+H) = 421

 $(M+C1)^- = 455/7$ (C1)

Analog Beispiel 3 wird folgende Verbindung hergestellt:

(1) 2-(5-Carbamimidoyl-2-methoxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamidhydrochlorid

Ausbeute: 92 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.33 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Eisessig = 4:1:0.01)

 $C_{25}H_{30}N_4O_3 \times HCl (434.55/471.01)$ Massenspektrum: (M+H) + = 435

- 33 ~

Beispiel 4

2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrroli-din-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

a. 2-(5-Cvano-2-methoxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-

1-y1-carbonyl)-phenyll-acetamid
0.4 g (2 mMol) 3-Methyl-4-(pyrrolidin-1-y1-carbonyl)-anilin
werden in 15 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe von
0.3 ml (2 mMol) Triethylamin und 0.4 g (2 mMol) 5-Cyano3-methoxy-phenylessigsäurechlorid 48 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird mit Wasser versetzt, mit Ammoniak
alkalisch gestellt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden mit 1N Salzsäure gewaschen,
getrocknet und eingedampft.
Ausbeute: 0.45 g (59 % der Theorie),
R_t-Wert: 0.18 (Kieselgel; Essigester)
b. 2-(5-Carbamimidoyl-2-methoxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-y1-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid
Hergestellt analog Beispiel 1e aus 2-(5-Cyano-2-methoxy-

b. 2-(3-Cathanamand)1-2-metholy-phenyl-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel le aus 2-(5-Cyano-2-methoxyphenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl)acetamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 36 % der Theorie,
R_t-Wert: 0.33 (Reversed Phase RP 8; 5%ige Natriumchlorid-Lösung/Methanol = 1:1)

C₂₂H₂₄N₁O₃ x HCl (394.48/430.94)

 $C_{22}H_{26}N_4O_3$ x HCl (394.48/430.94) Massenspektrum: (M+H)* = 395 (M-H+HCl)* = 429

c. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyll-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 3c aus 2-(5-Carbamidoyl-2-methoxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]acetamid-hydrochlorid und Bortribromid in Dichlormethan.

Ausbeute: 19 % der Theorie, WO 01/10823 PCT/EP00/07457

- 34 -

```
R_f-Wert: 0.38 (Reversed Phase RP 8; 5%ige Natriumchlorid-Lö-
sung/Methanol = 1:1)
C21H24N4O2 x HCl (380.45/416.91)
Massenspektrum: (M+H)* = 381
```

Analog Beispiel 4 werden folgende Verbindungen hergestellt:

 $(M-H)^{-} = 379$

(1) 2-(3-Carbamimidoyl-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-ylcarbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid Ausbeute: 12 % der Theorie. C21H24N4O2 x HCl (364.45/400.92)

(2) 2-(5-Carbamimidoy1-2-hydroxy-phenyl)-N-methyl-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 99 % der Theorie. $C_{22}H_{26}N_4O_3 \times HCl (394.48/430.94)$ Massenspektrum: $(M+H)^* = 395$ $(M-H)^{-} = 3.93$

Massenspektrum: (M+H) = 365

(3) 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-methyl-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 90 % der Theorie, $C_{29}H_{32}N_4O_3 \times HCl (484.60/521.06)$ Massenspektrum: (M+H) + = 485 $(M-H+HC1)^{-} = 519/21 (C1)$

(4) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(N-(3-ethoxycarbonyl-propionyl)-N-cyclopentyl-amino)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid Ausbeute: 74% der Theorie. $C_{27}H_{34}N_4O_5 \times HCl (494.61/531.06)$

R_f-Wert: 0.36 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 4:6)

Massenspektrum: (M+H) = 495

- 35 -

 $(M+C1)^{-} = 529/531$ (C1 $(M-H)^{-} = 493$

(5) 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-[3-methyl-

4-(N-(3-ethoxycarbonyl-propionyl-N-(2-methyl-propyl)-amino)phenvll-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 74% der Theorie.

R_c-Wert: 0.21 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 4:1)

C12H40N4Os x HCl (572.71/609.18) Massenspektrum: (M+H)* = 573

 $(M-H)^{-} = 571$

(6) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-

4-(N-(3-ethoxycarbonyl-propionyl)-N-(2-methyl-propyl)-amino)phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 100% der Theorie,

R.-Wert: 0.33 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 4:6)

C26H34N4O5 x HCl (482.58/519.05)

Massenspektrum: (M+H) = 483

 $(M-H)^{-} = 481$

 $(M+C1)^{-} = 517/519 (C1)$

- (7) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-
- 4-(N-ethoxycarbonylacetyl-N-cyclopentyl-amino)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid
- (8) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-sulfonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

- 36 -

Beispiel 5

2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyll-acetamid-hydrochlorid

a. 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-brombenzol
Hergestellt analog Beispiel 1b aus 4-Brom-3,5-dimethyl-benzoesäure, Pyrrolidin, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat und Triethylamin in Dimethylformamid.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.45 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)

b. 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-benzylanilin
2.3 g (0.01 Mol) 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)brombenzol und 1.3 g (0.012 Mol) Benzylamin werden in 25 ml
Toluol gelöst und nach Zugabe von 4.6 g Cäsiumcarbonat, 100 mg
Palladium-II-acetat und 200 mg 2,2'-Bis(-diphenylphosphino)1,1'-binaphthyl 7 Stunden unter Argonatmosphäre bei 100°C
gerührt. Nach dem Abkühlen wird mit Eiswasser verdünnt und mit
Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte
werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenchlorid/Ethanol
(50:1 und 25:1) eluiert wird.

Ausbeute: 60 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.30 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

c. 2.5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin Hergestellt analog Beispiel 1c aus 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-benzylanilin und Palladium auf Aktivkohle in Methanol.

Ausbeute: 94 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.30 (Kieselgel; Essigester/Petrolether = 1:1)

- 37 -

d. 2-Benzyloxy-5-brom-phenylessigsäure

Eine Lösung von 12.4 g (0.053 Mol) 2-Hydroxy-5-brom-phenylessigsäure in 125 ml Dimethylformamid wird mit 14 q (0.125 Mol) Kalium-tert.butylat versetzt. Nach 15 Minuten bei Raumtemperatur werden 18.5 g (0.108 Mol) Benzylbromid zugegeben. Die Reaktionslösung wird 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, auf Eiswasser gegossen und mit Essigester extrahiert. Die vereinten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Ethanol gelöst und nach Zusatz von 50 ml 2N Natronlauge 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Solvens wird abdestilliert, der Rückstand wird mit 2N Salzsäure auf pH 4 gestellt. Nach Extraktion mit Essigester werden die organischen Phasen getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert und mit Petrolether/Essigester (8:2) eluiert.

PCT/EP00/07457

Ausbeute: 6.7 g (38 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.50 (Kieselgel; Essigester/Petrolether = 1:1)

e. 2-Benzyloxy-5-cyano-phenylessigsäure

Hergestellt analog Beispiel 2d aus 2-Benzyloxy-5-brom-phenylessigsäure, Kupfer-I-cyanid, Tetrakis-triphenylphosphin-palladium-(0) und Aluminiumoxid in Dimethylformamid.

Ausbeute: 26 % der Theorie.

Rf-Wert: 0.45 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)

f. 2-(5-Cyano-2-benzyloxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-vl-carbonvl)-phenvll-acetamid

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 2-Benzyloxy-5-cyano-phenylessigsäure, 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)anilin, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat und N-Methylmorpholin in Tetrahydrofuran.

Ausbeute: 44 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.75 (Kieselgel; Essigester/Ethanol = 9:1)

g. 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyll-acetamid

Hergestellt analog Beispiel le aus 2-(5-Cyano-2-benzyloxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.20 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol/Eisessig = 8:2:0.01)

h. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyll-acetamid-hydrochlorid
355 mg (0.68 mMol) 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid
werden in 40 ml Methanol gelöst und nach Zugabe von 250 mg
Palladium auf Aktivkohle 15 Minuten mit Wasserstoff hydriert.
Anschließend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft.
Ausbeute: 145 mg (49 % der Theorie),

 R_f -Wert: 0.10 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol/Eisessig = 8:2:0.01)

 $C_{22}H_{26}N_4O_3 \times HCl (394.48/430.94)$ Massenspektrum: (M+H) = 395 (M-H) = 393

Analog Beispiel 5 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pipe-ridin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid Ausbeute: 98% der Theorie,

 $\rm R_{\it t}\textsc{-Wert:}$ 0.75 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 1:4)

 $C_{22}H_{26}N_4O_3 \times HCl$ (394.49/430.94) Massenspektrum: M' = 395 (M+Cl) = 429/431 (Cl) (M-H) = 393

(2) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-methyl-pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid Ausbeute: 100% der Theorie,

 R_t -Wert: 0.7 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 1:4)

 $C_{22}H_{26}N_4O_3 \times HCl (394.49/430.94)$ Massenspektrum: M' = 395

> $(M+C1)^{-} = 429/431$ (C1) $(M-H)^{-} = 393$

Beispiel 6

- 2-(2-Benzyloxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid
- a. N-(2-Methoxycarbonyl-ethyl)-3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin
- 1.5 g (7.3 mMol) 3-Methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin, 20 ml (220 mMol) Acrylsäuremethylester, 1 ml (2.2 mMol) Triton B und 60 mg (0.27 mMol) 2,5-Di-tert.butyl-hydrochinon werden 22 Stunden bei 85°C gerührt. Anschließend wird das Reaktionsgemisch eingedampft, der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenchlorid + 0 bis 5 % Ethanol eluiert wird.

Ausbeute: 1.6 g (76 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.70 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

b. 2-(2-Benzyloxy-5-cyano-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyll-acetamid
0.8 g (2.88 mMol) N-(2-Methoxycarbonyl-ethyl)-3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin werden in 50 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe von 1.1 ml (7.86 mMol) Triethylamin und
0.8 g (2.62 mMol) 2-Benzyloxy-5-cyano-phenylessigsäurechlorid
8 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird mit Wasser verdünnt und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und einge-

```
dampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenchlorid eluiert wird.
```

Ausbeute: 1.0 g (71 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.72 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

c. 2-(2-Benzyloxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel le aus 2-(2-Benzyloxy-5-cyanophenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-(3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 44 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.17 (Kieselgel: Methylenchlorid/Ethanol = 4:1)

 $C_{33}H_{38}N_4O_5 \times HCl (570.69/607.16)$ Massenspektrum: $(M+H)^* = 571$

Beispiel 7

2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 5h aus 2-(2-Benzyloxy-5-carbamimi-doyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrro-lidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid und Palladium auf Aktivkohle in Methanol.

Ausbeute: 96 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.45 (Reversed Phase RP 8; Methanol/5%ige Natrium-

chlorid-Lösung = 6:4)

 $C_{26}H_{32}N_4O_5 \times HCl (480.57/517.04)$

Massenspektrum: (M+H) = 481

Beispiel 8

```
2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-carboxy-ethyl)-
N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-
hydrochlorid
0.3 g (0.58 mMol) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-
N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-
carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid werden in einer Mi-
schung von 3.2 ml (3.2 mMol) 1-molarer Lithiumhydroxidlösung,
6.2 ml Wasser und 7.6 ml Tetrahydrofuran 2 Stunden bei Raum-
temperatur gerührt. Nach Zusatz von 74 mg Ammoniumchlorid wird
die Lösung eingedampft. Der Rückstand wird an Reversed Phase
chromatographiert und mit Wasser eluiert.
Ausbeute: 0.2 g (71 % der Theorie),
Rf-Wert: 0.62 (Reversed Phase RP 8; Methanol/5%ige Natrium-
chlorid-Lösung = 6:4)
C_{24}H_{28}N_4O_5 \times HCl (452.52/488.97)
Massenspektrum: (M+H) = 453
                (M-H)^{-} = 451
```

Analog Beispiel 8 werden folgende Verbindungen hergestellt:

```
(1) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(N-(3-carboxypropionyl)-N-cyclopentyl-amino)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid Ausbeute: 83% der Theorie, C_{25}H_{31}N_{4}O_{5} \times HCl \  \, (466.55/503.01) R_{\ell}\text{-Wert} \colon 0.84 \  \, (Reversed \  \, Phase \  \, RPB; \ 5\%ige \  \, Kochsalzlösung/Methanol = 6:4)
```

(2) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(N-carboxyacetyl-N-cyclopentyl-amino)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Beispiel 9

3-Carbamimidoyl-N-[4-(pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamiddihydrochlorid

a. N-tert.Butyloxycarbonyl-3-pyrrolidinol

5.8 g (66.5 mMol) 3-Pyrrolidinol und 6.7 g (67 mMol) Triethylamin werden in 80 ml Methylenchlorid gelöst und tropfenweise mit einer Lösung von 15.3 g (70 mMol) Di-tert.Butyl-dicarbonat in 40 ml Methylenchlorid versetzt. Nach 16 Stunden bei Raumtemperatur wird mit Wasser verrührt, die organische Phase wird getrocknet und eingedampft.

Ausbeute: 12.4 g (100 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.75 (Kieselgel; Essigester/Methanol = 9:1)

b. 4-[(N-tert.Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy]-benzonitril

3.8 g (20 mMol) N-tert.Butyloxycarbonyl-3-pyrrolidinol werden in 100 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe von 2.4 g (20 mMol) 4-Hydroxybenzonitril, 5.7 g (22 mMol) Triphenylphosphin und 3.9 g (22 mMol) Diethylazodicarbonsäurediethylester 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Cyclohexan/Essigester (10:5) eluiert wird. Ausbeute: 4.5 q (78 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.40 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester = 10:5)

c. 4-[(N-tert.Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy]-benzylamin.

4.5.g (15.6 mMol) 4-[(N-tert.Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy]-benzonitril werden in 100 ml Methanol und 50 ml methanolischem Ammoniak gelöst und nach Zugabe von 1 g Raney-Nickel 2 Stunden bei 50°C mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft. Ausbeute: 4.2 g (92 % der Theorie),

Rf-Wert: 0.08 (Kieselgel; Essigester/Methanol = 4:1)

d. 3-Cyano-N-[4-(N'-tert.butyloxycarbonyl-pyrrolidin-3-yloxy)-benzyll-benzamid

1.1 g (3.8 mMol) 4-[(N-tert.Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy]-benzylamin werden in 30 ml Methylenchlorid gelöst und nach Zugabe von 0.9 g (9 mMol) Triethylamin portionsweise mit 1.6 g (3.8 mMol) 3-Cyanobenzoesäurechlorid versetzt. Nach 4 Stunden bei Raumtemperatur wird die Lösung mit Wasser versetzt, die organische Phase wird getrocknet und eingedampft.

Rf-Wert: 0.27 (Kieselgel; Methylenchlorid/Essigester = 9:1)

e. 3-Carbamimidoyl-N-[4-(pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-[4-(N'-tert.bu-tyloxycarbonyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid und Salzsäure/Ammoniumchlorid in Ethanol.

Ausbeute: 100 % der Theorie,

Massenspektrum: (M+H) + = 339

Schmelzpunkt: ab 180°C (Zersetzung) $\label{eq:c19} C_{19}H_{22}N_4O_2~x~2~HCl~(338.41/411.41)$

Ausbeute: 1.5 g (94 % der Theorie),

Analog Beispiel 9 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(cyclopentyloxy)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 86 % der Theorie

Rf-Wert: 0.42 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 8:2)

 $C_{20}H_{23}N_3O_2 \times HC1 (337.43/373.89)$ Massenspektrum: $(M+H)^+ = 338$

(2) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(benzyloxy)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 63 % der Theorie

Rf-Wert: 0.28 (Kieselgel: Methylenchlorid/Ethanol = 17:1)

 $C_{22}H_{21}N_3O_2 \times HCl$ (359.43/395.89) Massenspektrum: $(M+H)^+ = 360$ - 44 -

```
(3) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N'-acetyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-
benzyl]-benzamid-hydrochlorid
Ausbeute: 100 % der Theorie,
Rf-Wert: 0.08 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)
C_{21}H_{24}N_4O_3 \times HCl (380.45/416.91)
Massenspektrum: (M+H) + = 381
(4) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N'-methyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-
benzyl]-benzamid-hydrochlorid
Ausbeute: 29 % der Theorie,
R_f-Wert: 0.07 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 7:3)
C_{20}H_{24}N_4O_2 \times HCl (352.44/388.91)
Massenspektrum: (M+H) = 353
(5) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N'-(aminomethylcarbonyl)-pyrrolidin-
3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid
Ausbeute: 82 % der Theorie,
Schmelzpunkt: ab 160°C (Zersetzung)
C_{21}H_{25}N_5O_3 \times 2 HCl (395.54/468.46)
Massenspektrum: (M+H)* = 396
(6) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N'-(2-aminoethyl-carbonyl)-pyrroli-
din-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid
Ausbeute: 88 % der Theorie,
Schmelzpunkt: ab 165°C (Zersetzung)
C_{22}H_{27}N_5O_3 \times 2 \text{ HCl } (409.48/482.48)
Massenspektrum: (M+H) = 410
(7) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(3-amino-propyloxy)-benzyl]-benzamid-
dihydrochlorid
 Ausbeute: 82 % der Theorie,
 Schmelzpunkt: ab 122°C (Zersetzung)
 C_{18}H_{22}N_4O_2 \times 2 \text{ HCl } (326.40/399.4)
 Massenspektrum: (M+H) + = 327
```

- 45 -

(8) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(2-dimethylamino-ethyloxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid Ausbeute: 85 % der Theorie, Schmelzpunkt: ab 65°C (Zersetzung) C_{1,2}H_{2,4}N₄O₂ x 2 HCl (340.43/413.43) Massenspektrum: (M+H)' = 341

(9) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(pyridin-4-yl-oxy)-benzyl]-benzamidhydrochlorid

Ausbeute: 66 % der Theorie,. Schmelzpunkt: 115°C (Zersetzung)

 $C_{20}H_{18}N_4O_2 \times HC1 \quad (346.39/382.89)$ Massenspektrum: $(M+H)^* = 347$

(10) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(piperidin-4-yl-oxy)-benzyl]-benz-

amid-hydrochlorid

Ausbeute: 62 % der Theorie

Schmelzpunkt: ab 170°C (Zersetzung) $C_{20}H_{24}N_4O_2 \propto HCl$ (352.44/388.89) Massenspektrum: (M+H) * = 353

Beispiel 10

3-Carbamimidoyl-N-[4-(1-(1-imino-ethyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyll-benzamid-dihydrochlorid

a. 3-Cyano-N-[4-(pyrrolidin-3-yl-oxy)-henzyl]-benzamid
2.4 g (5.7 mMol) 3-Cyano-N-[4-(N-tert.butyloxycarbonyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid werden in 30 ml Methylenchlorid gelöst und bei 0°C mit 8 ml Trifluoressigsäure versetzt. Nach 1 Stunde bei Raumtemperatur wird das Solvens abdestilliert, der Rückstand in Methylenchlorid aufgenommen, mit
Ammoniak alkalisch gestellt und mit Wasser versetzt. Die
vereinigte organischen Extrakte werden getrocknet und
eingedampft.

Ausbeute: 1.4 g (76 % der Theorie),

- 46 -

R.-Wert: 0.29 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Ammoniak = 7:3:0.2)

b. 3-Cvano-N-[4-(1-(1-imino-ethyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzvll-benzamid

0.7 g (2.17 mMol) 3-Cyano-N-[4-(pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]benzamid, 0.4 g (3.2 mMol) Acetimidsäureethylester-hydrochlorid und 1 g (10 mMol) Triethylamin werden in 70 ml Ethanol gelöst und 6 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Das Solvens wird abdestilliert, der Rückstand in Wasser aufgenommen und mit Natriumcarbonat alkalisch gestellt. Anschließend wird mit Methylenchlorid extrahiert, die vereinten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird mit Ether verrieben und abgesaugt.

Ausbeute: 0.6 q (76 % der Theorie),

R.-Wert: 0.37 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Ammoniak = 7:3:0.2)

Schmelzpunkt: ab 80°C (Zersetzung)

c. 3-Carbamimidoyl-N-[4-(1-(1-imino-ethyl)-pyrrolidin-3-yloxy)-benzyll-benzamid-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-[4-(1-iminoethyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 64 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 100°C (Zersetzung) C2, H25N5O2 x 2 HCl (379.46/452.46)

Massenspektrum: $(M+H)^* = 380$

Analog Beispiel 10 wird folgende Verbindung hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(1-carbamimidoyl-pyrrolidin-3-yloxy)-benzyll-benzamid-dihydrochlorid

Ausbeute: 88 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 160°C (Zersetzung)

C20H24NcO2 x 2 HCl (380.45/453.38)

Massenspektrum: (M+2H)** = 191

- 47 -

Beispiel 11

3-Carbamimidoyl-N-[4-(benzovlamino)-benzyl]-benzamid-hydro~

a. 3-Cvano-N-(4-amino-benzyl)-benzamid

6 g (0.05 Mol) 4-Aminobenzylamin und 10 g (0.1 Mol) Triethylamin werden in 150 ml Methylenchlorid gelöst und bei Raumtemperatur tropfenweise mit einer Lösung von 8.3 g (0.05 Mol) 3-Cyanobenzoylchlorid in 20 ml Methylenchlorid versetzt. Nach einer Stunde werden 150 ml Wasser und 20 ml Methanol zugesetzt. Nach Extraktion werden die vereinigten organischen Extrakte getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert und mit Essigester eluiert. Ausbeute: 4.4 q (35 % der Theorie),

R.-Wert: 0.69 (Kieselgel; Essigester)

b. 3-Cvano-N-[4-(benzovlamino)-benzyl]-benzamid

Zu einer Lösung von 1 g (4 mMol) 3-Cyano-N-(4-amino-benzyl)benzamid und 0.6 g (6 mMol) Triethylamin in 30 ml Methylenchlorid wird bei Raumtemperatur eine Lösung von 0.6 g (4.2 mMol) Benzoylchlorid in 10 ml Methylenchlorid zugetropft. Nach 8 Stunden bei Raumtemperatur wird das auskristallisierte Produkt in Methylenchlorid und Methanol gelöst. Nach Extraktion mit Wasser werden die vereinigten organischen Extrakte getrocknet und eingedampft.

Ausbeute: 1.2 g (84 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 210°C

c. 3-Carbamimidovl-N-[4-(benzovlamino)-benzvl]-benzamid-hvdrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-[4-(benzoylamino) -benzyl] -benzamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 65 % der Theorie, Schmelzpunkt: 190-215°C

```
C_{22}H_{20}N_4O_2 \times HC1 \quad (372.43/408.93)
Massenspektrum: (M+H)^+ = 373
```

Analog Beispiel 11 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(phenylsulfonylamino)-benzyl]-benz-amid-hydrochlorid

Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 266°C $C_{21}H_{20}N_4O_3S \times HC1 \ (408.48/444.98)$ Massenspektrum: $(M+H)^*=409$

(2) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(benzylamino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 69 % der Theorie, $C_{22}H_{22}N_4O \times HCl (358.44/394.94)$ Massenspektrum: $(M+H)^* = 359$

(3) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N-benzyl-N-ethoxycarbonylmethyl-amino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid
Ausbeute: 79 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 100°C C₂₆H₂₈N₄O₃ x HCl (444.54/481.04) Massenspektrum: (M+H)* = 445

(4) 3-Carbamimidoyl-N-[4-biphenyl-methyl]-benzamid Ausbeute: 79 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 160°C (Zersetzung)

C2,H1,N1O (329.40)

Massenspektrum: (M+H)* = 330

(5) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(cyclopentylamino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: ab 135°C (Zersetzung) C₂₀H₂₀N₄O x HCl (336.44/372.94)

Massenspektrum: M* = 336

- 49 -

Beispiel 12

3-Carbamimidoyl-N-(4-dimethylaminomethyl-benzyl)-benzamid-dihydrochlorid

a. 4-Cyano-N.N-dimethyl-benzylamin

Zu einer Lösung von 10 g (0.05 Mol) 4-Cyanobenzylbromid in 400 ml Ether wird bei -5°C eine Lösung von 7.3 g (0.16 Mol) Dimethylamin in 100 ml Ether zugetropft. Anschließend wird das Reaktionsgemisch 2 Stunden bei -5°C und 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zusatz von 200 ml Wasser und 200 ml konz. Salzsäure wird die wässrige Lösung abgetrennt, mit Natronlauge alkalisch gestellt und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organische Extrakte werden getrocknet und einzedamoft.

Ausbeute: 8 g (100 % der Theorie),

 R_f -Wert: 0.58 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

b. 4-Dimethylaminomethyl-benzylamin

Hergestellt analog Beispiel 9c aus 4-Cyano-N.N-dimethylbenzylamin, methanolischem Ammoniak und Raney-Nickel/Wasserstoff.

Ausbeute: 94 % der Theorie,

R,-Wert: 0.13 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

c. 3-Cvano-N-(4-dimethylaminomethyl-benzyl)-benzamid

Hergestellt analolg Beispiel 9d aus 4-Dimethylaminomethylbenzylamin, 3-Cyanobenzoylchlorid und Triethylamin in Methylenchlorid.

Ausbeute: 73 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 100°C

```
d. 3-Carbamimidoyl-N-(4-dimethylaminomethyl-benzyl)-benzamid-
dihydrochlorid
Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cvano-N-(4-dimethyl-
aminomethyl-benzyl)-benzamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in
Ethanol.
Ausbeute: 100 % der Theorie,
Schmelzpunkt: ab 101°C (Zersetzung)
C_{18}H_{22}N_4O \times 2 HCl (310.40/383.40)
Massenspektrum: (M+H) = 311
Analog Beispiel 12 werden folgende Verbindungen hergestellt:
(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(imidazol-1-yl)-methyl-benzyl]-benz-
amid-hydrochlorid
Ausbeute: 86 % der Theorie.
Schmelzpunkt: ab 152°C (Zersetzung)
C_{10}H_{10}N_{0}O \times HCl (333.39/369.89)
Massenspektrum: (M+H)* = 334
(2) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrro-
lidin-1-yl-methyl)-phenyl]-acetamid-dihydrochlorid
Ausbeute: 60% d. Theorie
Rf-Wert (Reversed Phase RP8; 5% Kochsalzlösung/Methanol =
2:3): 0.7
C2,H26N4O2 x 2 HCl (366.47/439.38)
Massenspektrum: (M+H) + =367
                 (M-H)-=365
(3) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(imi-
dazol-1-yl-methyl)-phenyl]-acetamid-dihydrochlorid
Ausbeute: 57% d. Theorie
Rf-Wert (Reversed Phase RP8; 5% Kochsalzlösung/Methanol =
2:3): 0.7
C_{20}H_{21}N_{c}O_{2} \times 2 HCl (363.42/436.33)
Massenspektrum: (M+H) + =364
                 (M-H) = 362
```

- 51 -

(4) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-methyl-imidazol-1-vl-methyl)-phenyl]-acetamid-dihydrochlorid

Beispiel 13

2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-amino-sulfonyl-phenyl)-phenyll-acetamid-hydrochlorid

a. 3-Allvl-4-hvdroxv-benzonitril

82.3 g (0.52 Mol) 4-Allyloxy-benzonitril werden unter Stickstoffatmosphäre 2 Stunden auf 200°C erhitzt. Nach Abkühlung wird das Rohprodukt an Kieselgel gereinigt, wobei anfangs mit Petrolether, später mit Petrolether/Essigester (9:1, 8:2, 7:3 und 1:1) eluiert wird. Die einheitlichen Fraktionen werden vereinigt und eingedampft, der Rückstand wird mit Petrolether gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 43 g (52% der Theorie),

 R_t -Wert: 0.45 (Kieselgel; Petrolether/Essigester = 1:1)

 $C_{10}H_9NO$ (159.19)

Massenspektrum: $(M-H)^{-} = 158$ $(2M+Na)^{+} = 341$

b. 3-Allyl-4-benzyloxy-benzonitril

Hergestellt analog Beispiel 5d aus 3-Allyl-4-hydroxy-benzonitril und Benzylbromid/Kaliumcarbonat in Dimethylformamid.

Ausbeute: 90% der Theorie,

Schmelzpunkt: 59-60°C

 R_t -Wert: 0.55 (Kieselgel; Petrolether/Essigester = 4:1)

c. 2-Benzyloxy-5-cyano-phenylessigsäure

30 g (0.12 Mol) 3-Allyl-4-benzyloxy-benzonitril werden in 450 ml Acetonitril gelöst und bei 40°C mit 0.7 g Ruthenium-trichlorid-hydrat und einer Lösung von 179.7 g (0.84 Mol) Natriumperjodat in 1 Liter Wasser versetzt. Nach beendeter Zugabe wird das Reaktionsgemisch noch weitere 30 Minuten auf 40°C erwärmt und anschließend 3 x mit je 1 Liter Essigester extrahiert. Die organischen Phasen werden mit Kochsalzlösung

- 52 -

gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Das Rohprodukt wird unter Zusatz von Aktivkohle aus Petrolether/Essigester (7:3) umkristallisiert

Ausbeute: 18.4 g (58% der Theorie),

Schmelzpunkt: 144-145°C

R_f-Wert: 0.2 (Kieselgel; Petrolether/Essigester = 1:1)

C16H13NO3 (267.29)

Massenspektrum: $(M-H)^{-} = 266$ $(M+Na)^{+} = 290$ d. 2-(5-Cyano-2-benzyloxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-tert.bu-tylaminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 2-Benzyloxy-5-cyano-phenylessigsäure und 4'-Amino-2'-methyl-biphenyl-2-sulfonsäuretert.-butylamid/o-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyl-uroniumtetrafluorborat/Triethylamin in Dimethylformamid. Ausbeute: 60% der Theorie,

 R_t -Wert: 0.5 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)

e. 2-(5-Carbamimidoy1-2-benzyloxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-aminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid
Hergestellt analog Beispiel 1e aus 2-(5-Cyano-2-benzyloxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-tert.butylaminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.
Ausbeute: 70% der Theorie,

 R_f -Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1 + 1% Eisessia)

 $C_{29}H_{28}N_4O_4S \times HC1$ (528.63/565.08) Massenspektrum: $(M-H)^- = 527$ $(M+H)^+ = 529$

f. 2-(5-Carbamimidoy1-2-hydroxy-pheny1)-N-[3-methy1-4-(2-aminosulfony1-pheny1)-pheny11-acetamid-hydrochlorid
Hergestellt analog Beispiel 5h aus 2-(5-Carbamimidoy1-2-benzyloxy-pheny1)-N-[3-methy1-4-(2-aminosulfony1-pheny1)-pheny1]acetamid-hydrochlorid und Wasserstoff/Palladium auf Aktivkohle
Ausbeute: 62% der Theorie,

 R_t -Wert: 0.45 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 1:1)

 $C_{22}H_{22}N_4O_4S \times HC1 \quad (438.52/474.97)$ Massenspektrum: $(M+H)^* = 439$ $(M+C1)^- = 473/5 \quad (C1)$ Analog Beispiel 13 werden folgende Verbindungen hergestellt:

 $\begin{tabular}{ll} (2) & 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-aminosulfonyl-5-methyl-phenyl)-phenyl]-acetamid- \\ \end{tabular}$

hydrochlorid

Ausbeute: 23% d. Theorie

Rf-Wert (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 7:3): 0.3

 $C_{23}H_{24}N_4O_4S \times HC1$ (452.54/488.99) Massenspektrum: (M+H)+ =453

(M-H) -=451

Beispiel 14

2-[5-(N-Benzoyl-carbamimidoyl)-2-hydroxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyll-acetamid

a. 2-[5-(N-Benzoyl-carbamimidoyl)-2-benzyloxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

350 mg (0.69 mMol) 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid werden in 40 ml Methylenchlorid suspendiert und mit 1.0 ml Triethylamin und 300 mg (1.3 mMol) 4-Nitrophenyl-benzoat versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Zugabe von 100 ml Kochsalzlösung wird die wässrige Phase 3 x mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel gereinigt, wobei anfangs mit Methylenchlorid, später mit Methylenchlorid/Ethanol (50:1 und 19:1) eluiert wird. Die

PCT/EP00/07457 WO 01/10823 - 55 -

```
einheitlichen Fraktionen werden vereinigt, eingeengt und mit
Petrolether/Ether (1:1) verrührt. Der gebildete Feststoff wird
abgesaugt und getrocknet.
Ausbeute: 280 mg (71% der Theorie),
R_t-Wert: 0.2 (Kieselgel; Petrolether/Essigester = 1:1)
C.H., N.O. (574.69)
Massenspektrum: (M-H) = 573
                (M+H)^+ = 575
b. 2-[5-(N-Benzoyl-carbamimidoyl)-2-hydroxy-phenyl]-N-[3-me-
thyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid
Hergestellt analog Beispiel 5h aus 2-[5-(N-Benzoyl-carbamimi-
doyl) -2-benzyloxy-phenyl] -N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-car-
bonyl)-phenyl]-acetamid und Wasserstoff/Palladium auf Aktiv-
Ausbeute: 31% der Theorie,
R_t-Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)
Ca.Ha.N.O. (484.56)
Massenspektrum: (M+H) + = 485
                 (M+Na)^* = 507
Analog Beispiel 14 werden folgende Verbindungen hergestellt:
(1) 2-[5-(N-n-Hexyloxycarbonyl-carbamimidoyl)-2-hydroxy-phe-
nyl) -N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid
Ausbeute: 17% der Theorie,
R<sub>f</sub>-Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 4:1)
C28H36N4O5 (508.62)
Massenspektrum: (M+H) = 509
                 (M-H)^{-} = 507
(2) 2-[5-(N-Benzoyl-carbamimidoyl)-2-methoxy-phenyl]-N-[3-me-
thyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid
Ausbeute: 40% der Theorie,
R,-Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)
C20H10N4O4 (498.59)
Massenspektrum: (M+H) + = 499
```

 $(M-H)^{-} = 497$

(3) 2-[5-(N-n-Hexyloxycarbonyl-carbamimidoyl)-2-methoxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid Ausbeute: 35% der Theorie, R_t-Wert: 0.25 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1) $C_{3}H_{3}N_{3}O_{6}$ (522.65)

Massenspektrum: $(M+H)^* = 523$ $(M-H)^- = 521$ $(M+Na)^* = 545$

 $\label{eq:condition} $$(4) = 2-[5-(N-Ethyloxycarbonyl-carbamimidoyl)-2-methoxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid$

Ausbeute: 32% der Theorie,
R.-Wert: 0.45 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

C25H30N4O5 (466.54)

Massenspektrum: (M+H) = 467

 $(M-H)^{-} = 465$

 $(M+Na)^* = 489$

Beispiel 15

- 2-[5-(N-Hydroxy-carbamimidoy1)-2-hydroxy-pheny1]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-acetat.
- a. 2-[5-(N-Hydroxy-carbamimidoyl)-2-benzyloxy-phenyl]N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamidacetat

1.1 g (2.5 mMol) 2-(5-Cyano-2-benzyloxy-phenyl)-N-(3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl)-acetamid werden in 100 ml Methanol gelöst und mit einer Lösung von 300 mg (5 mMol) Hydroxylamin-hydrochlorid in 2.0 ml Wasser versetzt. Nach Zugabe von 800 mg (2.5 mMol) Cāsiumcarbonat und 300 mg (3.0 mMol) Natriumcarbonat wird das Reaktionsgemisch 6 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung und Zusatz von 0.5 l Eiswasser wird das gebildete Rohprodukt abgesaugt und an Kieselgel gereinigt, wobei anfangs mit Methylenchlorid und Methylen-

- 57 -

```
chlorid/Ethanol (19:1), spåter mit Methylenchlorid/Ethanol (9:1 + 1% Eisessig und 4:1 + 1% Eisessig) eluiert wird. Die einheitlichen Fraktionen werden vereinigt und eingeengt. Ausbeute: 620 mg (51% der Theorie),
```

 R_t -Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1): 0.3 $C_{10}H_{10}N_sO_s$ (486.58)

Massenspektrum: (M-H) = 485 (M+H) = 487 (M+Na) = 509

b. 2-[5-(N-Hydroxy-carbamimidoyl)-2-hydroxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyll-acetamid-acetat.

Hergestellt analog Beispiel 5h aus 2-[5-(N-Hydroxy-carbamimidoyl)-2-benzyloxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-acetat und Wasserstoff/Palladium auf Aktivkohle.

Ausbeute: 50% der Theorie,

 R_f -Wert: 0.25 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 4:1

+ 1% Eisessig)

 $C_{21}H_{24}N_4O_4 \times CH_3COOH (396.45/456.5)$ Massenspektrum: $(M+H)^* = 397$ $(M-H)^- = 395$

Analog Beispiel 15 wird folgende Verbindung hergestellt:

 $\label{eq:continuous} \begin{tabular}{ll} (1) $2-[5-(N-Hydroxy-carbamimidoyl)-2-methoxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-acetat $$Ausbeute: 7$ der Theorie, $$$

 R_t -Wert: 0.28 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 4:1 + 1% Eisessig)

 $C_{22}H_{26}N_4O_4$ x CH3COOH (410.48/470.52) Massenspektrum: (M+H)⁺ = 411

> $(M-H)^{+} = 409$ $(M+Na)^{+} = 433$

Beispiel 16

- 58 -

Trockenampulle mit 75 mg Wirkstoff pro 10 ml

Zusammensetzung:

Wirkstoff 75,0 mg
Mannitol 50,0 mg
Wasser für Injektionszwecke ad 10,0 ml

Herstellung:

Wirkstoff und Mannitol werden in Wasser gelöst. Nach Abfüllung wird gefriergetrocknet. Die Auflösung zur gebrauchsfertigen Lösung erfolgt mit Wasser für Injektionszwecke.

Beispiel 17

Trockenampulle mit 35 mg Wirkstoff pro 2 ml

Zusammensetzung:

Wirkstoff 35,0 mg
Mannitol 100,0 mg
Wasser für Injektionszwecke ad 2,0 ml

Herstellung:

Wirkstoff und Mannitol werden in Wasser gelöst. Nach Abfüllung wird gefriergetrocknet.

Die Auflösung zur gebrauchsfertigen Lösung erfolgt mit Wasser für Injektionszwecke.

Beispiel 18

Tablette mit 50 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff

50,0 mg

- 59 -

(2)	Milchzucker	98,0 mg
(3)	Maisstärke	50,0 mg
(4)	Polyvinylpyrrolidon	15,0 mg
(5)	Magnesiumstearat	2,0_mg
		215,0 mg

Herstellung:

(1), (2) und (3) werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung von (4) granuliert. Dem getrockneten Granulat wird (5) zugemischt. Aus dieser Mischung werden Tabletten gepreßt, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe. Durchmesser der Tabletten: 9 mm.

Beispiel 19

Tablette mit 350 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1)	Wirkstoff	350,0	mg
(2)	Milchzucker	136,0	mg
(3)	Maisstärke	80,0	mg
(4)	Polyvinylpyrrolidon	30,0	mg
(5)	Magnesiumstearat	4.0	mg
		600,0	mg

Herstellung:

(1), (2) und (3) werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung von (4) granuliert. Dem getrockneten Granulat wird (5) zugemischt. Aus dieser Mischung werden Tabletten gepreßt, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe.

Durchmesser der Tabletten: 12 mm.

Beispiel 20

Kapseln_mit_50 mg_Wirkstoff

- 60 -

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff 50,0 mg
(2) Maisstärke getrocknet 58,0 mg

- 61 -

Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben.

Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 3 abgefüllt.

Beispiel 21

Kapseln mit 350 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1)	Wirkstoff	350,0	mg
(2)	Maisstärke getrocknet	46,0	mg
(3)	Milchzucker pulverisiert	30,0	mg
(4)	Magnesiumstearat	4.0	mg
		430 n	ma

Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben.

Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 0 abgefüllt.

Beispiel 22

Suppositorien mit 100 mg Wirkstoff

1 Zäpfchen enthält:

Wirkstoff				100,0	mg
Polyethylenglykol	(M.G.	1500)	+	600,0	mg

- 62 -

 Polyethylenglykol (M.G. 6000)
 460,0 mg

 Polyethylensorbitanmonostearat
 840,0 mg

 2 000,0 mg

Herstellung:

Das Polyethylenglykol wird zusammen mit Polyethylensorbitanmonostearat geschmolzen. Bei 40°C wird die gemahlene Wirksubstanz in der Schmelze homogen dispergiert. Es wird auf 38°C abgekühlt und in schwach vorgekühlte Suppositorienformen ausgegossen.

Patentansprüche

1. Carbonsäureamide der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c} R_{2} \\ \\ R_{3} \end{array} \qquad \begin{array}{c} (CH_{2})_{m} \\ \\ \end{array} \qquad NR_{4} \\ \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \qquad CO \\ \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} (CH_{2})_{n} \\ \\ \end{array} \qquad Ar \\ \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \qquad R_{5} \end{array}$$

in der

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und der andere Reste m oder n die Zahl 1.

Ar eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl-, Hydroxy-, $C_{1.3}$ -Alkoxy-, Phenyl- $C_{1.3}$ -Alkoxy-, Amino-, $C_{1.3}$ -Alkylamino- oder Di- $(C_{1.3}$ -Alkyl)-aminogruppe substituierte Phenylen- oder Naphthylengruppe, wobei die Phenylengruppe durch ein weiteres Fluor-, Chloroder Bromatom oder durch eine weitere $C_{1.3}$ -Alkylgruppe substituiert sein kann,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituierte Thienylen-, Thiazolylen-, Pyridinylen-, Pyrazinylen- oder Pyridazinylengruppe,

 R_1 eine gegebenenfalls durch eine Amino-, $C_{1,3}$ -Alkylamino-, Di- ($C_{1,3}$ -Alkyl)-amino-, Phenyl-, Naphthyl-, Heteroaryl- oder 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe substituierte $C_{1,3}$ -Alkyl-gruppe,

eine C_{1.7}-Cycloalkylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine Amino-, C₁₋₅-Alkylamino-, C₅₋₇-Cycloalkylamino- oder Phenyl-C₁₋₁-alkylaminogruppe, die jeweils am Aminstickstoffatom durch eine Benzoyl- oder Phenylsulfonylgruppe oder durch eine gegebenenfalls im C₁₋₇-Alkylteil durch eine Carboxygruppe substituierte C₁₋₃-Alkyl- oder C₁₋₇-Alkylcarbonylgruppe substituiert sein kann,

eine gegebenenfalls durch eine $C_{1\cdot 1}$ -Alkylgruppe substituierte 4-bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonyl- oder Cycloalkyleniminosulfonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte Aminosulfonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine C₁₋₃-Alkoxy-, Phenyl-C₁₋₃-alkoxy-, Heteroaryloxy- oder Heteroaryloxy-C₁₋₃-alkoxygruppe, in der der Alkoxyteil jeweils in 2- oder 3-Stellung auch durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylaminooder Di-(C₁₋₃-Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann,

eine C₁₋₇-Cycloalkoxygruppe, wobei die Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung in einer C₅₋₇-Cycloalkoxygruppe durch eine -NH-Gruppe ersetzt sein kann, wobei die -NH-Gruppe

durch eine C_{1-1} -Alkylgruppe, die in 2- oder 3-Stellung durch eine Amino-, C_{1-1} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-1}$ -Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann, durch eine C_{1-1} -Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl- oder Arylsulfonylgruppe oder

- 65 -

durch Aminocarbonyl-, C1-3-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C,,,-Alkyl) -aminocarbonylgruppe, in denen jeweils das Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt ist, substituiert sein kann,

R, ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C, -Alkyl-, Hydroxy- oder C, -Alkoxygruppe,

R, ein Wasserstoffatom oder eine C, -Alkylgruppe,

R, ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe substituierte C1-3-Alkylgruppe und

R, eine Cyanogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C1-3-Alkylgruppen substituierte Amidinogruppe bedeuten, wobei

unter den vorstehend erwähnten Heteroarylgruppen eine gegebenenfalls durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituierte 5-gliedrige Heteroarylgruppe, die im heteroaromatischen Teil

eine gegebenenfalls durch eine C1-3-Alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom,

eine gegebenenfalls durch eine C,,,-Alkylgruppe substituierte Iminogruppe und ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom,

eine gegebenenfalls durch eine C1.3-Alkylgruppe substituierte Iminogruppe und zwei Stickstoffatome oder

ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und zwei Stickstoffatome enthält.

oder eine gegebenenfalls durch eine C1-3-Alkylgruppe substituierte 6-gliedrige Heteroarylengruppe, die im heteroaromatischen Teil

ein oder zwei Stickstoffatome enthält,

zu verstehen ist,

die bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Carboxygruppen durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe oder durch eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe ersetzt sein und

die bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Amino- und Iminogruppen durch einen in vivo abspaltbaren Rest substituiert sein können,

deren Isomere und deren Salze.

2. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Hydroxy-, Methoxy- oder Benzyloxygruppe substitiuierte Phenylengruppe, welche durch eine weitere Methylgruppe substituiert sein kann,

 R_1 eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine durch eine Dimethylamino-, Pyrrolidino- oder Imidazolylgruppe substituierte Methylgruppe, wobei der Imidazolylteil durch eine Methylgruppe substituiert sein kann, eine Amino-, C_{1.3}-Alkylamino-, Cyclopentylamino- oder Benzylaminogruppe, die am Aminstickstoffatom durch eine Carboxy-C_{1.2}-alkyl-, C_{1.3}-Alkoxycarbonyl-C_{1.2}-alkyl-, Carboxy-C_{1.2}-alkylcarbonyl- oder C_{1.3}-Alkoxycarbonyl-C_{1.2}-alkylcarbonylgruppe substituiert sein kann,

eine Benzoylamino- oder Phenylsulfonylaminogruppe,

eine Cyclopropylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl-, Pyrrolidinosulfonyloder Piperidinosulfonylgruppe,

eine $C_{1,1}$ -Alkoxygruppe, in der der Alkoxyteil jeweils in 2- oder 3-Stellung durch eine Amino-, $C_{1,1}$ -Alkylamino- oder Di- $(C_{1,2}$ -Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann,

eine Phenyl-C, -alkoxy- oder Pyridinyloxygruppe,

eine $C_{s,\gamma}$ -Cycloalkoxygruppe, in der die Methylengruppe in 3-oder 4-Stellung durch eine -NH-Gruppe ersetzt sein kann, wobei die -NH-Gruppe

durch eine C, -, -Alkyl- oder C, -, -Alkanoylgruppe,

durch eine C_{2-3} -Alkanoyl- oder Aminocarbonylgruppe, in der jeweils das Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt ist, substituiert sein kann,

 \mathbf{R}_2 ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Methyl-, Hydroxy- oder Methoxygruppe,

R3 ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

- 68 -

 R_4 ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Carboxy- oder $C_{1\cdot 3}$ -Alkoxycarbonylgruppe substituierte Methyloder Ethylgruppe und

 R_s eine Cyanogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine $C_{1-\varepsilon}$ -Alkoxycarbonyl- oder Benzoylgruppe substituierte Amidinogruppe bedeuten,

deren Isomere und deren Salze.

3. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch eine Methyl-, Hydroxy-, Methoxyoder Benzyloxygruppe substitiuierte Phenylengruppe,

 R_1 eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, $C_{1.3}$ -Alkyl- oder $C_{1.3}$ -Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine Cyclopropylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist, oder eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl- oder Pyrrolidinosul-fonylgruppe,

 R_2 ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder eine Methylgruppe,

- R, ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,
- R_4 ein Wasserstoffmatom oder eine durch eine Carboxy-, Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonylgruppe substituierte Methyloder Ethylgruppe und
- R_s eine gegebenenfalls durch eine $C_{1\cdot 6}\text{-Alkoxycarbonyl-}$ oder Benzoylgruppe substituierte Amidinogruppe bedeuten,

deren Tsomere und deren Salze.

- 4. Folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1:
- (a) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,
- (b) 2-(2-Benzyloxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid.
- (c) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,
- (d) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-carboxy-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,
- (e) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(piperidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und
- $\label{eq:condition} \begin{tabular}{ll} (f) & 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl) -N-[3-methyl-4-(2-aminosulfonyl-phenyl) -phenyl] -acetamid, \end{tabular}$
- in denen die Amidinogruppe zusätzlich durch eine $C_{1.6}$ -Alkoxycarbonyl- oder Benzoylgruppe substituiert sein kann, und deren Salze.

- 5. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und dessen Salze.
- 6. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, in denen R_5 eine der in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Amidinogruppen darstellt.
- 7. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, in denen R, eine der in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Amidinogruppen darstellt, oder ein Salz gemäß Anspruch 6 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.
- 8. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, in denen R₅ eine der in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Amidinogruppen darstellt, oder ein Salz gemäß Anspruch 6 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer antithrombotischen Wirkung.
- 9. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem Wege eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, in denen R_s eine der in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Amidinogruppen darstellt, oder ein Salz gemäß Anspruch 6 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.
- 10. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c} R_{1} \\ \\ R_{2} \\ \\ \\ R_{1} \end{array} \qquad \begin{array}{c} (CH_{2})_{m} \\ \\ \\ \\ \end{array} \qquad NR_{4} \\ \end{array} - H \qquad \qquad \begin{array}{c} (II) \\ \\ \\ \end{array} \label{eq:controller}$$

in der

 R_1 bis R_4 und m wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind, mit einer Carbonsäure der allgemeinen Formel

$$HO - CO - (CH2)n - Ar - R5$$
 (III),

in der

 ${\rm Ar}, {\rm R}_{\rm s}$ und n wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind, oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten acyliert wird oder

b) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R, eine Amidinogruppe, die durch eine oder zwei C_{1,2}-Alkylgruppen substituiert sein kann, eine gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildete Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_2$$
 R_3
 $(CH_2)_m$
 NR_4
 CO
 $(CH_2)_n$
 R_7
 R_7
 $(CH_2)_m$
 R_8
 $(CH_2)_m$
 $(CH_2)_m$

in der

 $\ensuremath{R_1}$ bis $\ensuremath{R_4}$, Ar und n wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und

 \mathbf{Z}_1 eine Alkoxy-, Aralkoxy-, Alkylthio- oder Aralkylthiogruppe darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H - R_6NR_7$$
 , (V)

- 72 -

in der

 R_s und R_s , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom oder eine $C_{1\cdot 3}$ -Alkylgruppe bedeuten, oder mit dessen Salzen umgesetzt wird und

gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino- oder Iminogruppe enthält, mittels einem entsprechenden Acylderivat in eine entsprechende Acylverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine veresterte Carboxygruppe enthält, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Carbonsäure der allgemeinen Formel I übergeführt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxygruppe enthält, mittels Veresterung in einen entsprechenden Ester übergeführt wird und/oder

ein während den Umsetzungen zum Schutze von reaktiven Gruppen verwendeter Schutzrest abgespalten wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Stereoisomere aufgetrennt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure oder Base, übergeführt wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inten and Application No

				PC	T/EP 00	/07457
A. CLASSI IPC 7	CO7C257/18 CO7D295/ A61P7/02 CO7D295/			51K31/40 07C311/46		31/4164 233/54
According to	International Patent Classification (IPC) or	to both national classitic	ation and IPC			
	SEARCHED		ila a manda da N			
IPC 7	cumentation searched (classification system CO7C CO7D A61K A61	P Cassincal	ion symbols)			
Documental	ion searched other than minimum document	ation to the extent that	such docume	nts are included	in the fields s	earched
	ala base consulted during the international a ternal, WPI Data, BEILS				ch terms used	0
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication, whe	re appropriate, of the re	elevant passaç	es		Relevant to claim No.
X	JUN SAKAGUCHI ET AL. Gastrointestinal Pro Structure-Activity R N-''2-(Dialkylamino) benzamide Derivative CHEMICAL AND PHARMAC voi. 40, no. 1, 1992 XP002152593 TOKYO JP page 204, table I, c II-24; page 208, tab and II-24	kinetic Activelationships ethoxy!benzy's" EUTICAL BULLI, pages 202-2	vity and of Noverland Nove	el		1,2,10
X Furt	ner documents are listed in the continuation	of box C.	Х	tent tamily memb	ers are tisted	in annex.
"A" docume consider the consider the consider the course which citation "O" docume other the course later the course later the course later the course course the course later the course cours	nt which may throw doubts on priority claim is cled to establish the publication date of an or other special reason (as specified) in mretering to an oral disclosure, use, exhibit means in published prior to the international filing an the priority date claimed actual completion of the international search	national (s) or nother	"X" docume cannot docume cannot docume rannot docume rannot docume rans in the s	tly date and not i understand the in on particular re be considered in an inventive step at or particular re be considered to ent is combined or such combination at.	n conflict with principle of the principle of the fevance; the cover of the cover o	
	0 November 2000			1/12/2000		
Name and r	nailing address of the ISA European Patlent Office, P.B. 5816 Pate NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 ep Fax: (+31-70) 340-3016			ervas, B		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: nal Application No PCT/EP 00/07457

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X L. SIMON ET AL.: "Darstellung von 1.2.10 substituierten Isochinolinderivaten" PHARMAZIE., vol. 29, no. 5, 1974, pages 313-314, XP002152594 BERLIN DD page 314, column 1, line 10 - line 20 Α D. LABES ET AL.: "Free-Wilson-Analyse der 1,6-9 Hemmwirkung von 4-substituierten Benzamidinen gegenüber Thrombin, Plasmin und Trypsin" PHARMAZIE., vol. 34, no. 9, 1979, pages 554-555, XP002152595 BERLIN DD the whole document US 5 726 159 A (ELI LILLY) 1,6-9 Α 10 March 1998 (1998-03-10) claims; examples GB 2 007 663 A (VEB ARZNEIMITTELWERK DRESDEN) 23 May 1979 (1979-05-23) 1,6-9 Α claims; examples

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter and Application No PCT/EP 00/07457

Patent document cited in search report	1	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 5726159	Α	10-03-1998	AU	684918		08-01-1998
			AU	1975295	Α	18-09-1995
			BR	9506979	Α	18-11-1997
			CA	2183464	Α	09-08-1995
			CN	1147205	Α	09-04-1997
			CZ	9602584	Α	11-06-1997
			EP	0672658	Α	20-09-1995
			FI	963451	Α	03-09-1996
			HU	76330		28-08-1997
			JP	9509937	T	07-10-1997
			NO	963684	Α	28-10-1996
			NZ	282588	Α	19-12-1997
			PL	320637		13-10-1997
			WO	9523609		08-09-1995
			US	5705487		06-01-1998
			US	5707966		13-01-1998
			US	5914319		22-06-1999
			US	5710130	Α	20-01-1998
GB 2007663	Α	23-05-1979	DD	142804	Α	16-07-1980
			DE	2845941		10-05-1979
			FR	2407915	Α	01-06-1979
			JΡ	54106448	Α	21-08-1979
			SE	7811454	Α	08-05-1979

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter netes Aktenzeichen

			PCT/EP .00	/07457
	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C257/18	/21 C07C311		31/4164 233/54
	CHIERTE GEBIETE	assimation and air IPK		
	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb	ole)		
IPK 7	CO7C CO7D A61K A61P			
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, si	oweit diese unter die red	cherchierten Gebiele	fallen
1	rintermationalen Recherche konsuzierte elektronische Datenbank (P ternal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CH		nd evti. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	JUN SAKAGUCHI ET AL.: "Synthesi: Gastrointestinal Prokinetic Activ Structure-Activity Relationships N-"2-(Dialkylamino)ethoxy!benzybenzamide Derivatives" CHEMICAL AND PHARMACEUTICAL BULLI Bd. 40, Nr. 1, 1992, Seiten 202-; XP002152593 TOKYO JP Page 204, table I, compounds II II-24; page 208, table V, compond and II-24	vity and of Novel 1!- ETIN, 211,		1,2,10
X Weith	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen		Patentfamilie	
'A' Veröffer aber n 'E' ålteres 'Anmei 'L' Veröffer schein andere soil od ausgel 'O' Veröffer eine B 'P' Veröffer dem b	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen in Erdenik definiert, citt ab besonders befeintsamten Stand ein Technik definiert, citt ab besonders befeintsamten Standen ein Zustenher ist Deutstelle von der nicht ernach dem Internationalen erischung die geeignet ist, einem Priedfähansprück zweifehalt erstädig der geschlich die des Veröffentlichungsdabum einer ern zisseen, oder nicht die des Veröffentlichungsdabum einer ern die aus einem anderen besonderen Crund angegeben ist (wei führ), die des der einer die des veröffentlichungsdabum einer ern die aus einem anderen besonderen Crund angegeben ist (wei führ), die den einer die der der den der der den der der den der	Anmeldung nicht is Erfindung zugrund Theorie angegebe "X" Veröffenflichung vor kann allein aufgru erfindertscher Tätie "Y" Veröffenflichunge werden, wenn die Veröffenflichunger diese Verbindung "&" Veröffenflichung, d	kollidiert, sondern nu leiliegenden Prinzips in lest in besonderer Bedei ind dieser Veröffentlik gkett beruhend betra in besonderer Bedei erfinderischer Tätigh Veröffentlichung mit in dieser Kategorie in für einen Fachmann	
	O. November 2000	01/12/2		,
Name und F	rostanschrift der internationaten Recherchenbehörde Europlistickse Patentant, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (431-70) 340-2401, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (431-70) 340-3016	Bevollmächtigter E Zervas ,		

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

inten nales Aktenzeichen PCT/EP 00/07457

L. SIMON ET AL.: "Darstellung von substituierten Isochinolinderivaten" 1,2,10 Substituierten Isochinolinderivaten" 1,2,10 Substituierten Isochinolinderivaten" 1,2,10 PHARMAZIE., Bd. 29, Nr. 5, 1974, Seiten 313-314, 1,2,10 Seite 314, Spalte 1, Zeile 10 - Zeile 20 D. LABES ET AL.: "Free-Wilson-Analyse der Hemmwirkung von 4-substituierten Benzamidinen gegenüber Thrombin, Plasmin und Trypsin" 1,6-9 PHARMAZIE., Bd. 34, Nr. 9, 1979, Seiten 554-555, 1,2,2,3,4,4,5,5,5,5,5,5,5,5,5,5,5,5,5,5,5,5,5	(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
substituierten Isochinolinderivaten" PHARMAZIE., Bd. 29, Nr. 5, 1974, Seiten 313-314, XP002152594 BERLIN DD Seite 314, Spalte 1, Zeile 10 - Zeile 20 D. LABES ET AL.: "Free-Wilson-Analyse der Hemmarirkung von 4-substituierten Benzamidinen gegenüber Thrombin, Plasmin und Trypsin" PHARMAZIE., Bd. 34, Nr. 9, 1979, Seiten 554-555, XP002152595 BERLIN DD das ganze Dokument US 5 726 159 A (ELI LILLY) 10. März 1998 (1998-03-10) Ansprüche; Beispiele GB 2 007 663 A (VEB ARZNEIMITTELWERK DRESDEN) 23. Mat 1979 (1979-05-23)	ategorie*		Betr. Anspruch Nr.
Hemmarikung von 4-substituierten Benzamidinen gegenüber Thrombin, Plasmin und Trypsin" PhaRMAZIE. Bd. 34, Nr. 9, 1979, Seiten 554-555, XP002152595 BERLIN DD das ganze Dokument US 5 726 159 A (ELI LILLY) 10. März 1998 (1998-03-10) Ansprüche; Beispiele A GB 2 007 663 A (YEB ARZNEIMITTELWERK DRESDEN) 23, Mai 1979 (1979-05-23) 1,6-9	x	substituierten Isochinolinderivaten" PHARMAZIE., Bd. 29, Nr. 5, 1974, Seiten 313-314, XPO02152594 BERLIN DD	1,2,10
10. März 1998 (1998–03–10) Ansprüche; Beispiele A GB 2 007 663 A (VEB ARZNEIMITTELWERK 1,6–9 DRESDEN) 23. Mai 1979 (1979–05–23)	А	Hemmwirkung von 4-substituierten Benzamidinen gegenüber Thrombin, Plasmin und Trypsin PHARMAZIE. Bd. 34, Nr. 9, 1979, Seiten 554-555, XP002152595 BERLIN DD	1,6-9
DRESDEN) 23. Mai 1979 (1979-05-23)	A	10. März 1998 (1998-03-10)	1,6-9
*	A	DRESDEN) 23. Mai 1979 (1979-05-23)	1,6-9

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern iales Aktenzeichen
PCT/EP 00/07457

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 5726159	Α	10-03-1998	AU	684918 B	08-01-1998
			AU	1975295 A	18-09-1995
			BR	9506979 A	18-11-1997
			CA	2183464 A	09-08-1995
			CN	1147205 A	09-04-1997
			CZ	9602584 A	11-06-1997
			EP	0672658 A	20-09-1995
			FI	963451 A	03-09-1996
			HU	76330 A	28-08-1997
			JP	9509937 T	07-10-1997
			NO	963684 A	28-10-1996
			NZ	282588 A	19-12-1997
			PL	320637 A	13-10-1997
			WO	9523609 A	08-09-1995
			US	5705487 A	06-01-1998
			US	5707966 A	13-01-1998
			US	5914319 A	22-06-1999
			US	5710130 A	20-01-1998
GB 2007663	A	23-05-1979	DD	142804 A	16-07-1980
			DE	2845941 A	10-05-1979
			FR	2407915 A	01-06-1979
			JP	54106448 A	21-08-1979
			SE	7811454 A	08-05-1979

Formblatt PCT/ISA/210 (Arthang Patentiamite)(Juli 1992)